PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5

C07D 417/04, A01N 43/78 A01N 43/82, 55/00, C07F 7/08 (11) 国際公開番号

WO 92/16527

A1

(43) 国際公開日

1992年10月1日(01.10.1992)

(21) 国際出願番号

(22) 国際出題日

PCT/JP92/00336

1992年3月19日(19.03.92)

(30) 優先権データ

特顯平3/83590

1991年3月22日(22.03.91)

JΡ

特顯平3/255891

1991年9月9日(09.09.91)

J P

(71) 出顧人(米国を除くすべての指定国について)

日本曹遠株式会社(NIPPON SODA CO., LTD.)[JP/JP]

〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出顧人(米国についてのみ)

笠原 勇(KASAHARA, Isamu)[JP/JP]

飯浜照幸(IIHAMA, Teruyuki)[JP/JP]

稿本 章(HASHIMOTO, Shou)[JP/JP]

佐野慎亮(SANO, Shinsuke)[JP/JP]

細川浩靖(HOSOKAWA, Hiroyasu)[JP/JP]

〒250-02 神奈川県小田原市高田字柳町345

日本曹達株式会社 小田原研究所内 Kanagawa, (JP)

(74) 代理人

弁理士 横山吉美,外(YOKOYAMA, Yoshimi et al.)

〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号

日本曹建株式会社内 Tokyo, (JP)

(81) 指定国

AT(欧州特許), AT, AU, BB, BE(欧州特許),

BF(OAPI特許), BG, BJ(OAPI特許), BR, CA,

CF(OAPI特許), CG(OAPI特許), CH(欧州特許), CH,

CI(OAPI特許), CM(OAPI特許), CS, DE(欧州特許),

DE, DK(欧州特許)。DK, ES(欧州特許)。ES, FI,

FR(欧州特許),GA(OAPI特許),GB(欧州特許),GB,

GN(OAPI特許)。GR(欧州特許),HU,IT(欧州特許),JP。

KR, LK, LU(欧州特許), LU, MC(欧州特許), MG,

ML(OAPI特許), MN, MR(OAPI特許), MW, NL(欧州特許),

NL, NO, PL, RO, SD, SE(欧州特許), SE, SN(OAPI特許), RU, TD(OAPI特許), TG(OAPI特許),

US.

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: 2-SUBSTITUTED PYRIDINE DERIVATIVE, PRODUCTION THEREOF, AND AGROHORTICULTURAL **BACTERICIDE** --

(54) 発明の名称 2 - ピリジン誘導体、その製造方法及び農園芸用殺菌剤

$$A \xrightarrow{S} D$$

$$(0)q$$

$$Ym$$

(57) Abstract

A compound having a high agrohorticultural bactericidal activity, represented by general formula (I), and a salt thereof, wherein A represents aryl or heteroaryl both optionally substituted; B represents oxygen, sulfur, -NR!- (wherein R! represents hydrogen, lower alkyl or acyl), (a) or (b), (wherein R1 to R6 represent each hydrogen, halogen, etc.); n is 0 or 1; D represents -CR = (wherein R represents hydrogen, halogen, etc.) or nitrogen; Y represents lower alkyl, halogen, etc.; m is 0, 1 or 2; and q is 0 or 1.

(57) 要約 本発明は高い農園芸用殺菌活性のある化合物に関し、それは一般式[I]で表される。

〔式中、Aは置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいへテロアリール基を、

B は、酸素原子、硫黄原子、式 $-N(R^1)-($ 式中、 R^1 は水素

原子、低級アルキル基又はアシル基を示す。)、

(式中、 $r^1 \sim r^6$ はそれぞれ水素原子、ハログン原子等を示す。<math>)

1は0又は1を、

D は式-C(R)=

(式中、Rは水素原子、ハロゲン原子等を示す。) 又は窒素原子を、

Yは、低級アルキル基、ヘロゲン原子等を、

皿は、0,1又は2を、

qは、0又は1を示す。]

で表される化合物又はその塩。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

明 細 書

2 - ピリジン誘導体、その製造方法及び農園芸用殺菌剤 技術分野

本発明は、新規なピリジン誘導体、その製造方法及び農園 芸用殺菌剤に関する。

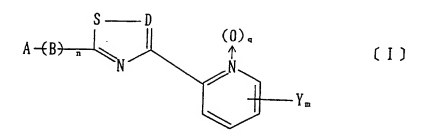
背景技術:

農園芸作物の栽培に当り、作物の病虫害に対して多数の防除薬剤が使用されているが、その防除効力が不十分であったり、薬剤耐性の病原菌や害虫の出現によりその使用が制限されたり、また植物体に薬害や汚染を生じたり、あるいは人畜魚類に対する毒性が強かったりすることから、必ずしも満足すべき防除薬とは言い難いものが少なくない。従って、かかる欠点の少ない安全に使用できる薬剤の出現が強く要請されている。

本発明化合物と類似した化合物を開示したものとして特開昭 5 4 - 1 4 9 7 0、特開昭 6 1 - 3 7 7 8 4 等がある。 発明の開示:

本発明の目的は、工業的に有利に合成でき効果が確実で安全に使用できる農園芸用殺菌剤となりうる新規化合物を提供することにある。

本発明は、一般式〔1〕



〔式中、Aは置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいヘテロアリール基を、

Bは、酸素原子、硫黄原子、式 $-N(R^1)-($ 式中、 R^1 は水素原子、低級アルキル基又はアシル基を示す。)、

$$-\frac{\Gamma^{1}}{C}, -\frac{\Gamma^{1}}{C}, -\frac{\Gamma^{3}}{C}, -\frac{\Gamma^{3}}{C}, -\frac{\Gamma^{3}}{C}, -\frac{\Gamma^{3}}{C}, -\frac{\Gamma^{4}}{C}, -\frac{\Gamma^{5}}{C}, -\frac{\Gamma^{5}}{C},$$

(式中、 r¹, r², r³, r⁴, r⁵, r⁵はそれぞれ水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、ヒドロキシ基、シアノ基、フェニル基、低級アルキルカルボニルオキシ基、低級アルキル置換されたカルバモイルオキシ基、低級アルコキシ置換されてもよいアルコキシ基、ヒドロキシアルキル基を、また r¹と r²、r³と r⁴又は r⁵と r⁵は一緒になってオキソ基、チオオキソ基、置換されてもよいイミノ基、置換されてもよいアルキリデン基、オキシラニル基、シクロアルキル基を、さらに r¹と r³又は r³と r⁵が一緒になって二重結合を示す。)

nは、0又は1を、

$$D$$
は式 $-C(R) =$

7

(式中、Rは水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、シアノ基、低級アルコキシカルボニル基、 、ホルミル基、ヒドロキシイミノメチル基、カルボキシル基 、トリ低級アルキルシリル基、ヒドロキシ基、又はモノもし くはジ低級アルキル基で、アシル基でもしくは低級アルコキ シカルボニル基で置換されていてもよいアミノ基を示す。) 又は窒素原子を、

Yは、低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、アシロキシ基、ベンジルオキシ基、低級アルキルスルホニルオキシ基、置換されてもよいフェニルスルホニルオキシ基、シアノ基、低級アルキルチオ基、モノもしくはジ低級アルキルアミノ基、カルバモイルオキシアルキル基、式一CH=CH-CH=CH-、又は低級アルコキシ基で置換されていてもよいフェニル基を、

mは、0,1又は2を、

qは、0又は1を示す。〕で表わされる化合物又はその塩、 その製造方法及び農園芸用殺菌剤である。

本発明の化合物の製造方法は次の通りである。

(a) 一般式 [I] でDが式-C(R) = のとき

$$A \leftarrow (B)_{n} \qquad S \qquad + \qquad L \qquad NH_{2} \qquad + \qquad L \qquad Ym$$

$$(II)$$

(I)'

式中、Lは脱離基を示し、A、B、n、R、Y、m、qは、 前記と同じ意味を示す。

Lの脱離基として、例えば、臭素、塩素等ハロゲン、メタンスルホニル基、トシル基等が挙げられる。

チオアミド体一般式〔II〕およびビリジン誘導体一般式 〔III〕またはその塩を溶媒に溶解もしくは、懸濁させ、反 応温度 0 − 1 5 0 ℃で 0 . 5 ~ 2 4 時間攪拌することによっ て得られる。反応は無溶媒でも進行するが、好ましくは溶媒 中で行ったほうがよい。使用しうる溶媒としてエタノール、 メタノール、n − プロパノールなどのアルコール類、ジオキ サン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジエチルエ ーテルなどのエーテル類、メチルセルソルブ、エチルセルソ ルブなどのセルソルブ類、ベンゼン、トルエン等の炭化水素 類、四塩化炭素、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類 、水、DMF、DMS Oなどが挙げられる。

反応終了後の反応液より析出物をろ過することにより一般 式 [I] ′に対応するチアゾリルピリジン体のHL塩あるい はビリジン誘導体一般式〔III〕で使用した際の対塩の塩が得られる。また、これを中和し、抽出等の通常の後処理を行い、必要に応じクロマトグラフィー、再結晶等の操作を行うことにより目的の一般式〔I〕′で示されるチアゾリルピリジン体を得ることができる。

一般式〔III〕で示されるビリジン誘導体で例えばLがハロゲンのときは次に示すルートで合成することができる。

ここで Halはハロゲン原子を示し、Y, m, Rは前記と同じ意味を示す。

すなわち、J. Org. Chem., 48, 1375(1983)等に記載されている方法で得られる一般式 [IV] で示されるシアノビリジン誘導体と、一般式 [V] で示されるグルニャール試薬あるいは一般式 [VI] で示されるアルキルリチウム類とを反応させ、さらに、得られたイミニウム塩を酸加水分解することにより、

一般式 (VII) で示されるビリジルケトン誘導体が得られる。 さらに、このケトン誘導体を臭化ピリジニウムあるいは臭 素等のような臭素化剤や塩化スルフリルあるいは塩素等の塩 素化剤でハロゲン化することにより一般式 (III-1) で示さ れるハロケトン誘導体が得られる。

一般式 [II] で示されるチオアミド体は J. Chem. Soc., 1952. 742. Ann., 1968, 716, 209等に記載されている方法で得ることができる。

本発明化合物は置換基の種類によっては次記の(b)、(c)、(d)、(e)、(f)に従っても製造することができる。

(b)

カルボニル基の適当な改変

(I-1)

式中、A、D、Y、m、qは前記と同じ意味を示す。

本反応は、ジオキサン等のエーテル類、エタノール等のアルコール類、水及びそれらの混合物の溶媒中、二酸化セレン

で 1 0 分~ 2 4 時間、加熱還流することにより得られる。また ACS Monograph 186 "Oxidations in Organic Chemistry," 1990. 103-104 に記載されている無水クロム酸、二酸化マンガン、過マンガン酸カリウム等の酸化剤を用いても得ることができる。

また、本反応で得られるカルボニル基の適当な改変により、 オキシム、アルコール誘導体、ケタール等、種々の官能基に 変換できる。

(c)

R′の適当な改変

式中、R'は、ニトリル、カルボン酸エステル等の電子吸引基を示し、L、D、Y、m、q、Aは前記と同じ意味を示す。

(I-2)

本反応は、溶媒中、塩基存在下、0~150℃にて1~24時間で進行する。溶媒としては、DMF、DMSO、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等のエーテル類等または、それらの混合物等が挙げられる。塩基としては、水素化ナトリウム等の水素化アルカリ金属類、n-ブチルリチウム等のアルキルリチウム類、ナトリウムメトキシド等のアルカリ金属アルコキシド類、水酸化ナトリウム等の無機塩基、DBU等の有機塩基等が挙げられる。

(d)

$$A-B$$
 Y_m
 $A-B$
 Y_m
 $A-B$
 Y_m
 $A-B$
 Y_m

式中、B' は酸素原子、硫黄原子、式 $-NR^1-(R^1)$ は前記と同じ意味を示す。)を示し、L、D、Y、m、q, A は前記と同じ意味を示す。

本反応は、無溶媒、好ましくは溶媒中、塩基存在下、0~150℃で、1~24時間反応することにより得ることがで

きる。

溶媒としては、DMF、DMSO、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭素水素類、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類、アセトニトリル、ピリジン、水等または、それらの混合物等が挙げられる。

塩基としては、水素化ナトリウム等の水素化アルカリ金属類、n-ブチルリチウム等のアルキルリチウム類、ナトリウムメトキシド等のアルカリ金属アルコキシド類、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム等の無機塩基、トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基等が挙げられる。基質がアニリン類のときは、溶媒、塩基を兼ねることができる。

(e)

L'
$$\begin{array}{c}
S \\
D \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(0)_{\alpha} \\
Ym
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A - B - M \\
Cat.
\end{array}$$

$$A - B'' \longrightarrow N$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
\end{array}$$

式中、L' は塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子又はアルキルチオ基を、B'' は前記に示した

Mは MgCℓ、MgBr又はMgI のグリニア残基を示す。

D, Y, m, q, Aは前記と同じ意味を示す。

本反応は溶媒中、触媒存在下、-20℃~100℃で、1~24時間で行なわれる。溶媒としてはテトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエタン、ジエチルエーテルのエーテル類が多く用いられる。

触媒としてはニッケルクロリドジフェニルホスフィノエタンに代表される遷移金属触媒が挙げられる。

(f)一般式[I]でDが窒素原子のとき、

式中、Y、mは前記と同じ意味を示す。

本反応は、溶媒中、酸化剤存在下、加熱処理することによ

り得ることができる。溶媒としては、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類等またはそれらの混合物等が挙げられる。酸化剤としては、ヨウ素、臭素、過酸化水素水等が挙げられる。

その他、一般式 [I] でDが窒素原子の 1,2,4-チアジア ゾール体は、ELSEVIER社、Rodd's Chemistry of Carbon Compounds volume IVD p127-130 (1986)に記載されている 方法により合成することができる。

いずれの場合も反応終了後は通常の後処理を行うことにより目的物を得ることができる。

本発明化合物の構造は、IR, NMR, MASS等から決定した。

発明を実施するための最良の形態:

次に実施例、参考例を挙げ、本発明化合物を更に説明する。 実施例 1

2-(4-)ロロベンジル) -4-(6-)メチルー 2-ピリジル) チアゾール (化合物番号 I-4)

4-クロロフェニル(チオアセトアミド)、6.3gを無水エタノール50mlに溶解し、これに2-(2-プロモアセチル)-6-メチルピリジン臭化水素酸塩10.0gを加え、1時間加熱還流した。反応液を減圧濃縮し、得られた結晶状残渣に冷却下、5%炭酸水素ナトリウム溶液およびクロロホルム溶液を加え分液した。クロロホルム層を飽和食塩水にて洗浄した後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧濃縮し、得られた租生成物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=7:3(v/v))精製して、目的物8.0g(mp77-78.5℃)を得た。

実施例2

2-(4-ブロモベンジル)-4-(6-メチル-2-ピリジル)チアゾール臭化水素酸塩(化合物番号I-133)

4-プロモフェニル(チオアセトアミド) 6.7gを無水エタノール 100 ml に溶解し、これに 2-(2-プロモアセチル) -6-メチルピリジン臭化水素酸塩 8.6g を加え 1 時間加熱還流した。室温まで冷却し、析出物をろ過冷エタノール洗浄して、目的物 8.6g (m p 227-228 °C) を得た。実施例 3

2-〔1-(2,6-ジクロロフェニル)エチル〕-4-(6-メチル-2-ピリジル)チアゾール(化合物番号II-5)

2-(2,6-ジルクロベンジル)-4-(6-メチルー2-ピリジル)チアゾール1.0gをN,N-ジメチルホルムアミド(DMF)10mlに溶解し、氷冷下水素化ナトリウム(60%油性)0.13gを加え、室温にもどし、1時間攪拌した。再び氷冷下、これにヨウ化メチル0.47gを滴下した。室温にて17時間攪拌した後、反応液を氷水にあけ、酢酸エチルにて抽出した。酢酸エチル層を水洗し、無水硫酸マグネシウム乾燥した。これを減圧濃縮し、得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=8:1(<math>V/V))精製して、目的物0.4g(mp103-104C)を得た。

実施例 4

2- [4-(6-メチル-2-ピリジル)-2-チアゾリ

ル〕-2-フェニルアセトニトリル(化合物番号[I-10)

① 4-(6-メチル-2-ピリジル)-2-メチルチオ チアゾールの合成

メチルジチオカーバメート4.3gをジオキサン50mlに溶解し2-(2-プロモアセチル)-6-メチルピリジン臭化水素酸塩11.8gを加え2時間加熱選流した。反応液を室温まで冷却し、1N水酸化ナトリウム溶液で中和後、酢酸エチ

ルにて抽出した。有機層を水洗、無水硫酸マグネシウム乾燥した。これを減圧濃縮し、得られた粗生成物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (v/v))精製して、表題化合物メチルチオ体5.4g (mp48-49 \mathbb{C}) を得た。

② 2-〔4-(6-メチル-2-ピリジル)-2-チア ゾリル〕-2-フェニルアセトニトリルの合成

フェニルアセトニトリル 0.6gをDMF 10mlに溶解し、 氷冷下水素化ナトリウム(60%油性)0.2gを加え 1 時間 攪拌した。さらに氷冷下、4-(6-x) チルー 2-y ピリジル) -2-x チルチオチアゾール 0.9g を加えた。30 ∞ にて 2 時間攪拌した後、反応液を氷水に注加し、酢酸エチルにて抽 出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。これを減圧濃縮し得られた粗生成物をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル= 6: 1(y/y))精製して、目的物 0.3g $(n_0 24-1.6185)$ を得た。

実施例5

2-(4-クロロベンゾイル)-4-(6-メチル-2-ピリジル)チアゾール(化合物番号II-1)

2-(4-クロロベンジル)-4-(6-メチル-2-ピリジル)チアゾール4.00gをジオキサン50ml、水3mlに溶解し、これに二酸化セレン4.43gを加え2.5時間加熱還流した。

放冷後、不溶物をろ過し、ろ液に食塩水および酢酸エチルを加え分液した。酢酸エチル層を飽和食塩水にて洗浄した後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧濃縮し得られた粗生成物をシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液; ヘキサン:酢酸エチル=7:1(v/v))精製して、目的物2.64g(mp120-120.5°C)を得た。

実施例6

1-(4-クロロフェニル)-1-[4-(6-メチル-2-ピリジル)-2-チアゾリル]メタノール(化合物番号

$$II-2)$$

2-(4-クロロベンゾイル)-4-(6-メチル-2-ピリジル)チアゾール1.50gをエタノール20mlに溶解し、 水素化ホウ素ナトリウム0.10gを加え室温で2時間攪拌した。

食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を水洗した後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧濃縮し得られた粗生成物をn-ヘキサン洗浄して目的物 1.50 g (mp 163-164 $^{\circ}$ C) を得た。

実施例7

2- [1-(4-クロロフェニル)-1-メトキシメチル] -4-(6-メチル-2-ピリジル)チアゾール(化合物番号[I-3)

1-(4-0ロロフェニル) -1-[4-(6-メチル-2-ピリジル) -2-チアゾリル] メタノール <math>0.50g、ヨウ化メチル 0.27gをDMF 10mに溶解し、氷冷下 60%水素化ナトリウム 0.07gを加え 0%で 1 時間、室温で 2 時間攪拌した。

塩化アンモニウム飽和水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。 酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し得られた粗生成物をシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=10:1(v/v))精製して目的物0.33g(mp44-45℃)を得た。

実施例8

2 - (1 - 0 - 1 - (4 - 0 - 0 - 1 - 1))

-4-(6-メチル-2-ピリジル)チアゾール(化合物番号II-8)

1-(4-クロロフェニル)-1-(4-(6-メチルー2-ピリジル)-2-チアゾリル)メタノール 0.50gを無水ベンゼン15mlに溶解し、塩化チオニル 0.21g、ピリジン1滴を加え4時間加熱還流した。

5%水酸化ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し得られた粗生成物をシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=15:1

(v/v)) 精製して目的物 0.3 1 g (m p 8 3 - 8 5 ℃) を得た。

実施例9

4-(6-メチル-2-ピリジル)-2-スチリルチアゾール (化合物番号III-5)

シンナムチオアミド 0.4 0 gを無水エタノール 1 5 ml に溶解し、これに 2 - (2 - プロモアセチル) - 6 - メチルピリジン臭化水素酸塩 0.8 6 gを加え 3 時間加熱還流した。

放冷後、析出した結晶をろ過し、冷エタノールで洗浄した。 得られた結晶をクロロホルムに懸濁させ、飽和炭酸水素ナト リウム水溶液で塩基性にし、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し目的物 0.3 2 g (m p 1 1 9 - 1 2 0 ℃)を得た。

実施例10

2-(2,6-ジクロロフェニル)-4-(6-メチル-2-ピリジル)チアゾール(化合物番号IV-5)

2, 6-ジクロロチオベンズアミド 0.6 gを無水エタノール 1 0 ml に溶解し、これに 2-(2-ブロモアセチル)-6-メチルピリジン臭化水素酸塩 0.8 5 gを加え、3時間加熱 還流した。 反応液を減圧濃縮後クロロホルムに懸濁させ、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で塩基性にし、分液した。クロロホルム層を飽和食塩水にて洗浄した後、無水硫酸マグネシウム乾燥した。これを減圧濃縮し得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=4:1(v/v))精製して目的物 0.5g(mp74-75 $^{\circ}$ C)を得た。

実施例11

4-(6-メチル-2-ピリジル)-2-フェノキシチア ゾール (化合物番号V-8)

1) C₂H₅ONa

2) DMSO

フェノール 0.5 3 g をエタノール 2 0 ml に溶解し、室温に

でナトリウムエチラート 0.4 gを加え、30分攪拌した。これを減圧濃縮し、得られた結晶状残渣にジメチルスルホキシド20mlを加え、さらに、4-(6-メチル-2-ピリジル)-2-メチルスルホニルチアゾール 0.9 6 gを加え、100℃にて、30分加熱攪拌した。放冷後、反応物を氷水にあけ、クロロホルムにて抽出した。クロロホルム層を1N水酸化ナトリウム水溶液にて洗浄、さらに、飽和食塩水洗した後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。減圧濃縮し、得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=19:1(∇/∇))精製して目的物0.7g(mp65-66℃)を得た。

実施例12

5-(4-クロロベンジル)-3-(6-メチル-2-ピリジル)-1,2,4-チアジアゾール(化合物番号IX-4)

NaOHaq

NiCl₂(dppe)

① 5-クロロー3-(6-メチルー2-ピリジル)-

1.2.4 -チアジアゾールの合成

6-メチルー2-ピコリンアミジン塩酸塩1.72gを水50mlに溶解しパークロルメチルメルカプタン1.86gを懸濁させた。これに5℃以下で水酸化ナトリウム1.6gを含む水溶液50mlを十分攪拌しながら滴下した。さらに10℃以下で3時間攪拌した。反応液をクロロホルムにて抽出し、さ

らに食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。これを減圧濃縮し、得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=7:3 (v/v))精製し、標題化合物のクロル体 0.6g (oil)を得た。

NMRデータ (CDCl₃), δ ppm

- 2.71(s, 3H), 7.29(d, 1H, J=7.5Hz), 7.75(t, 1H, J=7.5Hz).
- 8. 11(d, 1H, J=7.5Hz)
- ② 5 (4 クロロベンジル) 3 (6 メチル 2
- ピリジル) 1, 2, 4 チアジアゾールの合成
 - 4-クロロベンジルクロライド0.57g、マグネシウム
- 0.09gをエーテル5ml中室温で、2時間攪拌することによりグリニヤー溶液を調製した。
- 5-クロロ-3-(6-メチル-2-ピリジル)-1.2.4
 -チアジアゾール 0.48 gをエーテル10mlに溶解し、ニッケルクロライドジフェニルホスフィノエタン 0.06 gを加え、 氷冷下、上記のグリニヤー溶液を滴下した。0℃で1時間、 室温で1日攪拌した。水、塩化アンモニウム飽和水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。これを減圧濃縮し、得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、目的物 0.16 g (mp 7 4 - 75℃)を得た。 実施例 13
- 3,5-ビス(6-メチル-2-ピリジル)-1,2,4 -チアジアゾール(化合物番号IX-14)

6-メチルー 2-ピリジンチオカルボン酸アミド 1.5 gをジオキサン 2 0 mlに溶解し、これにヨウ素 2.2 g を加え、70 \sim 8 0 \circ にて 6 時間加熱攪拌した。

反応液を放冷後、5%炭酸水素ナトリウム水溶液およびクロロホルムを加え分液した。クロロホルム層を飽和食塩水洗じた後、無水硫酸マグネシウム乾燥した。これを減圧濃縮し、得られた結晶状残渣をエーテル、ヘキサンにて洗浄して目的物 0.8g(mp178-179℃)を得た。

実施例14

2- (4-クロロベンジル) - 4- (6-メチル-2-ピリジル) チアゾールの塩化亜鉛 (II) 錯体 (化合物番号 I-161)

2-(4-0ロロベンジル) -4-(6-3) チャルー 2-1 リジル) チャゾール 0.5 g をアセトン 7 mlに溶解した。室温にて無水塩化亜鉛 0.2 3 g を加え、 1 時間攪拌した。析出した塩をろ過、さらにアセトンにて洗浄した後、減圧乾燥して、目的物 0.6 8 g $(mp 2 5 5 - 260 \, C$, 分解)を得た。参考例 1

2-アセチルー6-メチルピリジンの合成

ヨウ化メチル86.9gとマグネシウム12.4gから調製したヨウ化メチルマグネシウムのエーテル溶液200ml中に窒素気流、攪拌下、6ーメチルー2ーピリジンカルボニトリル40.1gのエーテル(400ml)溶液を30~35℃で滴下した。滴下後さらに1時間加熱還流した。反応液に氷冷下冷水を加え、さらに3N塩酸水溶液で水層をpH1の酸性にし、30分室温にて攪拌した。3%水酸化ナトリウム水溶液で水層をpH9にし、分液し、さらに水層をエーテルにて抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、これを減圧濃縮した。得られたオイル状粗生成物を減圧蒸留し、表題化合物33.8g(bp1.91-93℃)を得た。

参考例 2

2-(2-プロムアセチル)-6-メチルピリジン臭化水素酸塩の合成

2-7セチルー6-メチルピリジン29.2gを氷酢酸70 mlに溶解し、これに47%臭化水素酸60 mlを加え、60-70 \mathbb{C} にて臭素 34.6 \mathbb{G} \mathbb{G}

参考例3

4-クロロフェニル (チオアセトアミド) の合成

$$C1$$
 CH_2CN H_2S

$$C1$$
 CH_2C NH_2

4 - クロロフェニルアセトニトリル 5 0.0 gを乾燥 DMF 4 0 0 ml に溶解し、ジエチルアミン 2 8.9 gを加え、6 0 - 7 0 ℃にて硫化水素ガスを 2 時間にわたり、吹き込んだ。窒素ガスにて過剰の硫化水素ガスを追い出した後、反応液を氷水にあけ、析出結晶をろ過、十分な冷水洗を行った。これを乾燥し、表題化合物 5 4.0 g (mp 1 2 6 - 1 2 7 ℃)を得た。

前記実施例を含め、本発明化合物の代表例を第1表~第9 表に示す。

第 1 表

					-,	
化	構造式	\$	R		物理恒数	
合	Xn +	i I	N → €0)q		() m. p.	
物						
番		(C)				
号					4	
	Xn	R	Ym	q		
I-1	H	H	6-CH₃	0	(43-45)	
I-2	2-Cl	"	"	"	(84-85)	
I-3	3-Cl	"	"	"	(59-60.5)	
I-4	4-C1	"	"	"	(77-78.5)	
I-5	2-F	"	"	"	(58-59)	
I-6	3-F	"	"	"	(50-51)	
I-7	4-F	"	"	"	(91-92)	
I-8	2-Br	"	"	"	(104-105)	
I-9	3-Br	"	"	"	(66-67)	
I-10	4-Br	"	"	"	(84-85)	
I-11	2-I	11	"	"		
I-12	3-I	"	."	"		
I-13	4-I ·	"	"	"	(88-89)	
I-14	2-CH ₃	"	"	"	(83-84)	
I-15	3-CH₃	"	"	"	(46-47)	
I-16	4-CH ₃	"	"	"	(80-81)	
I-17	2-CF ₃	"	"	"	(60-61)	
I-18	3-CF₃	"	"	"	пь 26-1.5726	
I-19	4-CF ₃	"	//	"	(70-71)	
I-20	2-00H ₃	"	"	"	(50-51)	
I-21	3-00H ₃	"	"	"	пь 25—1.6245	
I-22	4-0CH ₃	"	"	"	(66-67)	
I-23	2-0H	"	"	"		
I-24	3-0H	"	"	"		
						

第 1 表 (つだ)

No.	Xn	R	Ym	q	物理恒数 []m.p.(°C)
1-25	4-0H	Н	6-CH ₃	0	
I-26	2-NO ₂	- "	"	"	
1-27	3-NO ₂	"	"	"	
I-28	4-NO ₂	"	"	"	(93-94)
I-29	2-0N .	: //	. "	"	•
I-30	3-0N	"	"	"	
I-31	4-0N	"	"	"	(103-105)
I-32	2-C(=0)CH ₃	"	"	"	
I-33	3-C(=0)CH ₃	"	"	"	
I-34	4-C(=0)CH ₃	"	"	"	
I-35	2-C(=0)00H2CH3	"	"	"	
I-36	3-C(=0)00H20H3	"	"	"	
I-37	4-C(=0)0CH2CH3	"	"	"	(83-84)
1-38	2- N H₂	"	"	"	
I-39	3-NH ₂	"	"	"	
I-40	4-NH ₂	"	"	"	(155-156)
I -41	2-90H ₃	"	"	"	
I-42	3-90H₃	11.	"	"	
I-43	4-90H₃	"	"	"	(72-73)
I-44	4-00H ₂ 0H ₃	"	"	"	
I-45	4-00H₂Ph	"	n	"	(109-110)
I-46	4-00H ₂ 0H ₂ 0H ₃	"	"	"	(54.5-56)
I-47	4-00H(0H ₃) ₂	"	"	"	(69-70)
I-48	4-00H2CH=CH2	"	"	"	(70-71)
I-49	4-00H ₂ C=0H	"	"	"	(102-103)
I-50	4-0C(=0)CH ₃	"	"	"	(108-110)
I-51	4-0C(=0)Ph	"	"	"	
I-52	4-0S(0) ₂ CH ₃	"	"	"	(122-123)
I-53	4-C(=0)OH	"	"	"	(184-186)

第 1 表 (つづき)

	7,	1 24			
No.	Xn	R	Ym	q	物理恒数 〔〕m.p.(°C)
I-54	4-C(=0)NH ₂	Н	6-CH₃	0	(213-214)
I-55	4-NHC(=0)CH ₃	"	"	"	(166-167)
I-56	4-NHS(0) ₂ CH ₃	"	"	"	(143-144)
I-57	4-N(CH ₃) ₂	"	"	"	(83-84)
I-58	4-S(0)CH ₃	"	//	"	(103-104)
I-59	4-S(0) ₂ (H ₃	"	"	"	(104-105)
I-60	4-S(0) ₂ NH ₂	"	"	"	
I-61	4-S(0) ₂ N(CH ₃) ₂	"	"	"	(129-130)
I-62	4-C(CH ₃) ₃	"	"	"	n _D 25.5-1.5876
I-63	4-CH(CH ₃) ₂	"	"	"	(67-68)
I-64	4-CH ₂ CH ₂ CH ₃	11	"	"	(64-65)
I-65	4-Cyclohexyl	11	"	"	
I-66	4-0CH ₂ CF ₃	"	"	"	
I-67	4-00F ₂	"	"	"	
I-68	4-NHC(=0)NHCH3	"	"	"	(179—180)
I-69	4-NHC(=0)NHPh	"	"	"	
I-70	2.3-Cl ₂	"	"	"	
I-71	2.4-Cl ₂	"	"	"	(108-109)
I-72	2.5-Cl ₂	"	"	"	
I-73	2.6-Cl ₂	"	"	"	(97-98)
I-74	3.4-Cl ₂	"	"	"	(61-62)
I-75	3, 5-Cl ₂	"	"	"	
I-76	23-F ₂	"	//	"	
I-77	2.4-F ₂	11	//	"	(59-60)
I-78	25-F ₂	"	"	11	(56-57)
I-79	2.6-F ₂	"	"	"	(79-80)
I-80	3, 4-F ₂	"	"	"	n _D 26-1.5960
I-81	3.5-F ₂	"	"	"	
I-82	2.3-(00H ₃) ₂	"	"	"	(94-95)

**	•	-4-	/ X-X-X
第		表	(つづき)
202		~~	(ノンベ)

	7.	1 20	()) [)		
No.	Xn	R	Ym	q	物理恒数 〔〕m.p.(°C)
I-83	2.4-(00H ₃) ₂	Н	6-CH₃	0	
I-84	2.5-(00H ₃) ₂	"	"	"	
I-85	2 6-(00H ₃) ₂	"	"	"	
I-86	3, 4-(00H ₃) ₂	"	"	"	(103-104)
I-87	3,5-(00H ₃) ₂	"	"	"	
I-88	3. 4-Methylenedioxy	#	"	"	(88-89)
I-89	2-Cl. 6-F	"	"	"	(80-81)
I <i>-</i> 90	2.6-(CH ₂) ₂	"	"	"	
I -91	4-Br, 6-00H₃	"	"	"	
I-92	2.4.6-Cl ₃	."	"	"	(9394)
I-93	2 3, 4-(00H ₃) ₃	"	"	"	(71-72)
I-94	2 4 5-(00H ₃) ₃	"	"	"	(83-85)
I-95	2.4.6-(00H ₃) ₃	"	"	"	
I-96	3, 4, 5-(00H ₃) ₃	11	"	"	(102-103)
1-97	23.45-Cl ₄	"	"	"	
I-98	23456-Cl ₅	"	"	"	•
I-99	2-Cl, 4-NO ₂	"	"	"	
I-100	4-Cl	Cl · ~	//	"	
I-101	4-Cl	Br	"	"	055-157)
I-102	2 6-Cl ₂	CH₃	"	"	(85-86)
I-103	2.6-Cl ₂	CH(CH ₃) ₂	"	"	n _o 26-1.5995
I-104	4-C1	00H ₃	"	"	пь 25.5—1.6035
I-105	4-C1	N(CH ₃) ₂	"	"	
I-106	4-C1 .	CN ·	"	"	
I-107	4-Cl	C(=0)0CH ₂ CH ₃	"	"	
I-108	4-C1	CH₃	"	"	
I -109	2.6-Cl ₂	Н	6-CH ₂ CH ₃	"	(48-49)
I-110	"	"	6-°C ₃ H ₇	"	пь 26-1.6047
I-111	"	"	6-CH(CH ₃) ₂	"	n _D 25.5-1.5965

第 1 表 (つだ)

No.	Xn	R	Ym	Ç	物理恒数 〔〕m.p. (°C)
I-112	2 6-Cl ₂	Н	6-Ph	0	-
I-113		"	4.6-(CH ₃) ₂	"	
I-114		"	6-CH ₂ CH ₃	"	
I-115	"	"	6-°C ₃ H ₇	"	
I-116	"	"	6-CH(CH ₃) ₂	"	
I-117	"	"	6-Ph	"	
I-118	"	"	4.6-(CH ₃) ₂	"	
I-119	2.6-Cl ₂	"	5, 6-CH=CH-CH =CH-	"	(140-141)
I-120	2-00H ₃ , 4-Cl	"	6-CH₃	"	(80-82)
I-121	4-N-ICH ₃	"	"	"	(81-82)
I-122	2.6-(00H ₃) ₂ ,3-Br	"	"	"	(122-123)
I-123	23.45.6F ₅	"	"	"	
I-124	4-Cl	"	5, 6-(CH ₃) ₂	"	(96-97)
I-125	"	11	3, 6-(CH ₃) ₂	"	пь 25-1.6228
I-126	"	11	3-0QH ₃ , 6-QH ₃	"	(83-84)
I-127	,	"	4-Cl, 6-CH₃	"	(104-105)
I-128	"	"	4-00H3, 6-0H3	"	(100-101)
I-129	"	"	4-SCH₃, 6-CH₃	"	(116-117)
I-130	"	"	4-N(CH ₃) ₂ , 6-CH ₃	11	(116—117)
I-131	"	"	40N. 6-CH3	"	
I-132	"	"	6-CH ₃	"	HBr 塩 (218—219)
I-133	4-Br	"	"	"	HBr 塩 (227-228)
I-134	2.6-F ₂	"	"	"	HBr 塩 (178-179)
I-135	4-Cl	"	"	"	HCI 塩
I-136	"	"	"	1	(144-145)

第 1		/ ***
7	表	(つた)
313 1	AY	し ノ ノベル

			<u>، ۱, ع</u>	x () /e/		
,	No.	-Xn	· R-	Ym	d	物理恒数 []mp.(°C)
	I-13	7 2-F, 3-CH ₃	H	6-CH ₃	+	
	I-138	3 2-00H ₃ , 3, 5-Cl ₂	"	"	1	
	I-139	3-NO ₂ , 4-Cl	"	"	"	
	I-140	4-C1	00H2CH3	"	"	
	I-141	"	OH	"	"	050-151)
	I-142	, , ,	·CHO	"	"	(98-100)
	I-143	"	CH⊨NOH	"	"	(158-159)
	I-144	"	C00H	"	"	(188-190)
	I-145	"	Н	3-00H₂0H₃. 6-0H₃	"	пь 25.5—1.6098
	I-146	"	"	6-CH ₂ OC(=0) N(CH ₃) ₂		(118—119)
	I-147	2.6-Cl ₂	"	Н	"	(92-93)
	I-148	4-C1	COOCH3	6-CH ₃	"	пь 25-1.6033
L	I-149	"	NHCOCF ₃	"	"	(138-139)
L	I -150	"	NH ₂	"	"	(149-150)
L	I -151	"	· NHCOOBu*	//	"	(128-129)
1	I-152	<i>"</i>	H	3-00H(0H ₃) ₂ , 6-0H ₃	"//	n _b 25.5—1.6082
	I-153	2.6-Cl ₂		H	1.	(123-124)
	I-154	4-C1	"	5-00H ₃ , 6-0H ₃	0	n _p ²⁶ 1.6253
L	I-155	4-Cl	"	Н	0	(90-91)
L	I -156	4-Cl	".	3-0∏s,6-0H₃	0	n _D ²⁶ 1.6068
L	I-157	4-Cl	"	3-00(=0)0H ₃ , 6-0H ₃	0	n _D ²⁵ 1.6062
-	I -158	4-CI	"	3-0H, 6-0H ₃	0	(101-102)
Ŀ	I -159	4-Cl	"	3-00H2Ph 6-0H3	0	n _D ²⁵ 1.6212
L	I-160	4-Cl	"	6-CH₃	0	CuCl。塩 [203-205] 分解
	-161	4-Cl	"	6-CH₃	0	ZnCl。塩 [255-260] 分解
]	-162	4-C1	"	6-CH₃	0	NiCl。塩 [250-255] 分解

注1:Ts: -502-1H3

第 2 表

構造云	物理恒数				
X	() m.p.				
			√ ′`≫		(C)
	Γ- 1				
77		-2	D	Vm	-
ļ					(120-120.5)
			 	-	
"					(163-164)
"	00H ₃		"		(44-45)
H	CH ₃	"	"	"	n _D 24.5-1.6200
26-Cl ₂	"	"	"	"	(103-104)
H	CH ₃	CH ₃	"	"	пь 24.5—1.6090
4-Cl	CH(CH ₃) ₂	Н	"	"	пь 24.5—1.5930
"	CI	"	"	"	(83-85)
Н	Ph	"	"	"	(115-116)
"	QN	"	"	"	пь 24—1.6185
4-Br	=0		"	"	(139-140)
"	OH	Н	".	11	(155-156)
"	· 00H ₃	"	"	"	(55 -57)
2.6-F ₂	=0		"	"	(110-111)
"	OH	Н	"	"	(153-154)
11	OCH ₃	"	"	"	(138-139)
4-Cl	F	"	11	"	(89-90)
"	F	F	"	"	(48-49)
"	00H3	00H ₃	11	"	(9798)
"	N(CH ₃) ₂	Н	"	"	
"	=NOCH3(tran	=NOCH ₃ (trans)		"	(172-174)
"	=NOCH₃(cis)	=NOCH₃(cis)		"	(153-154)
"	=CHDH		"	"	(97-99)
"	=CH ₂		"	"	(59-60)
	Xn 4-Cl " H 2-6-Cl ₂ H 4-Cl " 4-Cl " 4-Cl " " 4-Cl " " " " " " " "	4-Cl =	Xn	Xn r¹ r² R 4-Cl =0 H " OH H " " OCH3 " " H CH3 " " 4-Cl CH(CH3)2 H " " Cl " " H Ph " " " ON " " 4-Br =0 " " OH H " " OCH3 " " " OH H " " OCH3 " " 4-Cl F " " " OCH3 " " 4-Cl F " " " OCH3 " " " OCH3 " " 4-Cl F " " " OCH3 " " " OCH3 " " " OCH3 OCH3 " " " N(CH3)2 H " " NCCH3(cis) " "	Xn r ¹ r ² R Ym 4+Cl =0

第 2 表 (つづき)

	No.	Xn	r¹	r²	R	Ym	物理恒数 m.p. (°C)
11	-25	4-Br	0 000H₃	Н	Н	6-CH ₃	(153-154)
II	-26	4-Cl	"	"	"	"	(131-132)
II	-27	"	×	9	"	"	(71-72)
II	-28	. // * .	=CHOCH ₃				(150-150.5)
II	-29	"	CH ₃	OH	"	"	(134-135)
H	-30	"	SOH3	Н	"	"	n _D 25.5-1.6420
II	-31	2.4-(00H ₃) ₂	OH	"	"	"	(138-139)
II.	-32	4-C1	=CHN(CH ₃)	2	CHD	"	(232-234)
II-	-33	"	OONHOH ₃	Н	"	"	(145-146)
II-	-34	"	=0		Si(CH ₃) ₃	"	(107-108)
II-	35	"	OH	Н	"	"	(127-128)
II-	-36		×]	Н	"	(98-99)
II-	-37	"	=0		"	*1	(131-132)
II-	38	" .	OH	Н	"	"	(139-140)
II-	39	//	00H ₃ -	///	"	" .	n _D 25.5-1.6082
II-	40	- //	000H₃	<i>"</i>	"	"	пь 25.5—1.5908
II-	41	"	=0	-	Br	6-CH₃	(155-157)
11-	42	"	0CH20CH3	Ή	Н	"	пь 25.5—1.6032
11-	43	"	=0	.	"	* 2	(150-151)
II-	44	4-Cl	OH	Н	Н	*3	(139-141)
11-	45	. //	=0		"	* 4	(94-95)
11-4	46	"	=0		* 5	6-CH₃	(106-107)
11-4	17	"	-CH₂OH	Н	Н	"	nь 25.5—1.6213
11-4	18	"	OH	"	"	* 6	(170-172)
II-4	19	"	000H ³	"	<i>!!</i> 	* 6	no ²⁸ 1.5828
		** • • • • • • • • • • • • • • • • • •					

 第 3 表

化合物番	構 造 式 Xn -	物理恒数 ()mp. (°C)			
号	Xn	-A-	R	Ym	
III-1	Н	-CH ₂ CH ₂ -	Н	6-CH₃	(65-66)
III-2	4-Cl	"	"	"	(111-112)
111-3	2.6-Cl ₂	"	"	"	
III-4	4-00H ₃	"	"	"	(60-63)
111-5	Н	-CH=CH-	"	"	(119-120)
III-6	4-Cl	"	"	"	(151 –152)
III-7	26-Cl2	"	"	"	
III-8	4-00H ₃	"	"	"	(125-126)
III-9	Н	-(CH ₂) ₃ -	"	"	(33-35)
III-10	2-Cl	-CH ₂ CH ₂ -	"	"	(78-79)
III-11	3-Cl	"	11	"	(59-62)
III-12	2-0Me	"	"	. "	(69-73)
III-13	3-0Me ·	"	"	"	(44-45)
III-14	3, 4(OMe) ₂	11	"	"	(46-48)
111-15	4-Cl	-CH ₂ -CH- CH	"	"	(156—157)

第 4 表

化合	構造式	 Ş	R	物理恒数
			. ↓ N	() m. p.
物	Xn -			CO
番	"	<u> </u>	,	
号	Xn	T - D	37	_
777.4		R	Ym	
IV-1	H	H	6-CH₃	(124-125)
IV-2	2-C1	"	. 11	(100-101)
IV-3	3-C1	"	"	(141-142)
IV-4	· 4-Cl	"	. "	(149-150)
IV-5	2 6-Cl ₂	"	" _	(74-75)
IV-6	26F2	"	"	пь 26-1.6189
IV-7	2.6-(CH ₃) ₂	. //	"	(72-73)
IV-8	26-Br ₂	"	"	(82-83.5)
IV-9	246-Cl ₃	"	"	(76-78)
IV-10	2-Cl, 6-F	11	"	n _D 24.5-1.6238
IV-11	3,5-Cl ₂	"	"	(161-162)
IV-12	2.6-Cl ₂ , 4-0C ₂ H ₅	"	."	(85-87)
IV-13	26-Cl ₂ ·	"	4.6-(CH ₃) ₂	Powder
IV-14	,"	" .	6-(2-Methoxyphenyl)	Powder
IV-15		CH₃	' 6-CH ₃ ····	132-134)
IV-16	"	CH(CH ₃) ₂	"	пь 25-1.6152
IV-17	"	Н	Н	(107-108)
IV-18	2.3-CH-CH-CH-CH-	"	6-CH ₃	
IV-19	3.4-CI⊨CI+CI⊨CI+	"	"	

第 5 表

化合物番	構造式	a S I	R	N Ym	物理恒数 〔〕m.p. (°C)
号	Xn	A	R	Ym	
V-1	2.6-Cl ₂	-NH-	Н	6-CH₃	(155-156)
V-2	4-CH ₃	-N- CH ₃	"	"	(120-121)
V-3	4-Cl	-NH-	11	11	(195—196)
V-4	4-Cl	-N- 1 CH₃	"	"	(89-90)
V-5	4-00H ₃	-N- I CH ₃	"	"	(125-126)
V-6	4-Cl	-0-	"	"	(88-89)
V-7	4-CH ₃	"	"	"	(36-38)
V-8	Н	"	"	"	(65-66)
V-9	3-C1	"	"	. "	(41-43)
V-10	2-C1 ·	"	"	"	(82-83)
V-11	4-00H ₃	"	"	"	(49-51)
V-12	3. 4-Methylenedioxy	"	"	"	(96–97)
V-13	4-NHAc	"	"	"	(147-148)
V-14	2-C1, 4-NHAc	"	"	"	(148-149)
V-15	2.3-(00H ₃) ₂	"	"	"	пь 25.5—1.6130
V-16	4-Cl	-S-	"	"	(91 –93)

第 6 表

化合物番号	構造式	物理恒数 ()m.p. (°C)			
7	Xn	r¹	r²	Ym	
VI -1	Н	H	Н	. 6-CH₃	(88-89)
VI - 2	" "	.=	=O · ·	"	(106-107)
VI - 3	"	OH	Н	"	(122-123)
VI - 4	"	00H₃	"	"	n _D ^{22 2} 1.6437
VI - 5	"	0Ac	"	11	(134-135)
VI - 6	3-Cl	Н	"	"	(94-95.5)
VI - 7	1 -B r	n	"	"	(122-123)
VI — 8	3-00H₃	n	"	"	013-114)
VI — 9	1-00H₃	. "	"	"	(78-79)
VI —10	3, 5-(00H ₃) ₂	"	"	n	(113-114)
VI —11	3-00H ₃ , 4,7-Br ₂	"	"	"	oil (注2)

(注2) NMR データ (CDCl₃), δ(ppm)

2.61(s, 3H), 3.92(s, 3H), 4.61(s, 2H), 7.09(d, 1H, J=7.5Hz),

7.55-7.70(m 3H), 7.85-8.00(m 3H), 8.09(d, 1H, J=9Hz)

第 7 表

化合物番目	構造式 r Xn	物理恒数 〔〕m.p. (°C')			
号	Xn	r¹	r²	Ym	
VII-1	Н	Н	Н	6-CH₃	(104-105)
VII-2	"	=	=0	//	(110-111)
VII-3	"	OH	Н	11	(146-147)
VII-4	"	0Ac	"	"	(111-112)
VII-5	"	0CH ₃	"	"	n _D ^{25. 5} 1.6494
VII-6	2-00H₃	Н	"	"	(130-131)
VII-7	4-00H ₃	"	"	"	(141-142)
VII-8	4-F	"	"	"	(134-135)

第 8 表

٠	化	構造式	S		•	物理恒数
	合 物	A-(B) A-(B)				() m.p.
	番	, A-(D)	V ė N		—Ym	(C)
	号	A	В	$\frac{\checkmark}{\ell}$	Ym	
:	VIII-1	C _S \	-CH ₂ -	1	6-CH₃	(45-46)
	VIII-2	"	-CH-	"	"	
	VIII-3	OH2 LST	"	"	"	n _D ²⁵ 1.6288
	VIII-4	"	-CH- OH	"	"	(121-122)
	VIII-5	CZ CH3	-CH ₂ -	"	11	(57~58)
	VIII-6	"	. QH CH	"	"	(112-113)
	VIII-7	₹ Br	-CH ₂ -	"	<i>"</i>	(88-89)
	VIII-8	Br \(\sigma_S\)	"	"	"	n _D ^{25, 5} 1.6503
	VIII-9	cı LsT	"	"	"	
	VI I I –10	C ₂	"	"	Н	
	VIII-11	CJ.	"	"	6-CH ₃	(83-84)
	/111-12	"	-CH- OH	"	"	
[/111-13	CH3	−CH₂	"	"	·

第 8 表 (つき)

No.	A	В	l	Ym	物理恒数〔〕m.p.(°C)
VIII-14	CI	11	"	"	
VIII-15	\bigs_\sqrt{\sq}}}}}}}}}}}}}} \sqite\signtifixen\sinthintity}}}}}} \end{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sq}}}}}}}}}}} \signtifiendend{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sq}}}}}}}}}}} \end{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sq}}}}}}}}}}} \end{\sqititithat{\sqrt{\sq}\end{\sq}}}}}}}} \end{\sqititititit}}}}} \e	_	0	"	
VIII-16	Q)	-CH ₂ -	1	6—CH₃	(53-54)
VIII-17	CI	"	"	"	
VIII-18	₩ (N)	"	,,,	"	(86-87)
VIII-19	CI N	"	"	"	(88-89)
VIII-20		11	"	"	(83-84)
VIII-21	Cl N	OH OH	"	"	
VIII-22	"	−CH₂ −	"	Н	
VIII-23	CI CI	"	"	6—Œ1₃	
VIII-24	€T _{CI}	"	"	"	
VIII-25		_	0	"	

第 .8 表 (つづき)

No.	А	В	l	Ym	物理恒数 〔〕mp. ℃)
VIII-26		−CH₂ −	1	"	(189-190)
VIII-27			"	,	(56–57)
VIII-28		-CH ₂ -	1	6-CH₃	(182-184)
VIII-29	N-H	"	"	N	(99-100)
VIII-30	O	"	"	"	
VIII-31		"	"	<i>n</i> ·	
VIII-32		<i>"</i> 1i	,		-
VIII-33		"	"	"	
VIII-34		<i>,</i> ,	"	"	
VIII-35		"	"	"	
VIII-36		"	"	"	

第 8 表 (つき)

No.	A	В	l	Ym	物理恒数 〔〕m.p.(°C)
VIII-37	S	"	"	"	
VIII-38	(SC)	"	"	"	
VIII-39	QH ₃	11	"	"	
VIII-40	CH ₃	-CH ₂ -	1	6-CH₃	
VIII-41	⟨N C	"	"	"	
VIII-42	N	"	"	"	
VIII-43	QH₃	"	"	11	

第 9 表

化合物番号	構 造 式 A-03	構造式 A-B) ℓ N N N			
7	· A	В	l	Ym]
IX-1		∴ CH ₂ –	1	. Н	
IX-2	"	"	"	6- CH ₃	
IX-3	"	_	0	"	
IX-4	cı-C	-CH ₂ -	1	"	(74-75)
IX-5	0 ₂ N-	"	"	"	
IX-6	H ₃ C-	"	"	"	
IX-7	CI	"	"	"	
IX-8	Cl	i #	"	"	
IX-9	CI-	-C -	"	"	
IX-10	"	-CH- OH	"	"	
IX-11	"	-N-	"	"	
IX-12	"	-0-	"	"	
IX-13	"	-S-	"	"	
IX-14	CH ₃ N	<u>·</u>	0	n	(178-179)
IX-15	CI-	_	0	"	

本発明化合物は、広範囲の種類の糸状菌に対し、すぐれた 殺菌力をもっていることから、花卉、芝、牧草を含む農園芸 作物の栽培に際し発生する種々の病害の防除に使用すること が出来る。たとえば、テンサイの褐斑病(Cercospo <u>beticola</u>)、ラッカセイの褐斑病(Myco sphaerella arachidis)、黒渋病(<u>M</u> ycosphaerella <u>berkeleyi</u>), ‡1 ウリのうどんこ病 (Sphaerotheca fulig inea)、つる枯病 (Mycosphaerella m elonis)、菌核病(Sclerotinia <u>scl</u> erotiorum)、灰色かび病(Botrytis <u>c</u> inerea)、黒星病(Cladosporium <u>cu</u> cumerinum)、トマトの灰色かび病(Botryt is cinerea)、葉かび病(Cladospori um fulvum)、ナスの灰色かび病(Botryti s <u>cinerea</u>)、黒枯病 (Corynespora melongenae)、うどんこ病(Erysiphe <u>cichoracearum</u>)、イチゴの灰色かび病(<u>Bo</u> trytis cinerea)、うどんこ病(Sphae rotheca humuli)、タマネギの灰色腐敗病 (Botrytis allii)、灰色かび病(Botr ytis cinerea)、インゲンマメの菌核病(Sc lerotinia <u>scler</u>otiorum)、灰色か び病(Botrytis cinerea)、リンゴのうど んこ病 (Podosphaera leucotricha)、

黒星病(<u>Venturia inaequalis)、モニ</u> リア病(Monilinia mali)、カキのうどんこ 病(Phyllactinia kakicola)、炭そ 病(Gloeosporium kaki)、角斑落葉病 (Cercospora kaki)、モモ・オウトウの灰 星病(Monilinia fructicola)、ブド ウの灰色かび病 (Botrytis cinerea)、う どんこ病 (Uncinula necator)、晩腐病 (Glomerella cingulata)、ナシの黒 星病(Venturia nashicola)、赤星病 (<u>Gymnosporangium</u> <u>asiaticum</u>), 黒斑病(Alternaria kikuchiana)、 チャの輪斑病 (Pestalotia theae)、炭そ 病(<u>Colletotrichum</u> <u>theae-sine</u> <u>nsis</u>)、カンキツのそうか病(<u>Elsinoe</u> <u>faw</u> <u>cetti</u>)、青かび病(Penicillium ita licum)、緑かび病(Penicillium dig <u>itatum</u>)、灰色かび病(<u>Botrytis</u> <u>cine</u> rea)、オオムギのうどんこ病(Erysiphe gr aminis f. sp. hordei)、裸黒穂病(Us tilago nuda)、コムギの赤かび病 (Gibbe rella zeae)、赤さび病(Puccinia r econdita)、斑点病(Cochliobolus sativus)、眼紋病(Pseudocercospo rella herpotrichoides)、ふ枯病

(Leptosphaeria nodorum)、うどん こ病(Erysiphe graminis f. sp. t ritici)、紅色雪腐病(Micronectriel la nivalis)、イネのいもち病(Pyricul aria oryzae)、紋枯病(Rhizoctoni a solani)、馬鹿苗病(Gibberella f ujikuroi)、ごま葉枯病(Cochliobolu s miyabeanus)、タバコの菌核病(Scler otinia sclerotiorum)、うどんこ病 (Erysiphe cichoracearum), fi ーリップの灰色かび病(Botrytis cinerea)、 ベントグラスの雪腐大粒菌核病(Sclerotinia borealis)、オーチャードグラスのうどんこ病(E rysiphe graminis)、ダイズの紫斑病(C ercospora kikuchii)、ジャガイモ・ト マトの疫病 (Phytophthora infestan s)、キュウリのべと病(Pseudoperonospo ra cubensis)、プドウのべと病(Plasmo para viticola) などの防除に使用することが 出来る。

また、ベンズイミダゾール系殺菌剤(例えば、チオファネートメチル、ベノミル、カルベンダジム)に耐性を示す灰色かび病菌(Botrytis cinerea)やテンサイ褐斑病菌(Cercospora beticola)、リンゴ黒星病菌(Venturia inaequalis)、

ナシ黒星病菌(<u>Venturia</u> <u>nashicola</u>)に対しても感受性菌と同様に本発明化合物は有効である。

さらに、ジカルボキシイミド系殺菌剤(例えば、ビンクロ ゾリン、プロシミドン、イプロジオン)に耐性を示す灰色か び病菌(Botrytis cinerea)に対しても感 受性菌と同様に本発明化合物は有効である。

また、本発明化合物の中には、ウンカ、ヨコバイ、アブラムシ等に殺虫活性を有する化合物もある。

本発明化合物は、水棲生物が船底、魚網等の水中接触物に付着するのを防止するための防汚剤として使用することも出来る。

このようにして得られた本発明化合物を実際に施用する際には他成分を加えず絶枠な形で使用できるし、また農薬として使用する目的で一般の農薬のとり得る形態、即ち、水和剤、粉剤、乳剤、水溶剤、懸濁剤等の形態で使用する。添加剤および担体としては固型剤を目的とする場合は、大豆粉、小麦粉等の植物性粉末、建薬土、燃灰石、カルク、パイロフィライト、クレイ、鉱物油、塩で、カルク、パイロフィライト、クレイ、鉱物油、とするの鉱物性微粉末が使用される。液体の剤型を目的とすると、クロシン、鉱油、スカーン、ジメチルスルホキシド、アルコール、ジメチルスルホキシド、アルコール、アセトン、鉱物油、水等を溶剤として使用する。これらの製剤において対力、乳剤、水等を溶剤として使用する。これらの製剤において利力、乳剤、水等を溶剤として得られた水和剤、乳剤のこともできる。このようにして得られた水和剤、乳剤

は水で所定の濃度に希釈して懸濁液あるいは乳濁液として、 粉剤・粒剤はそのまま植物に散布する方法で使用される。

次に、本発明の組成物の実施例を若干示すが、添加物及び 添加割合は、これら実施例に限定されるべきものではなく、 広い範囲に変化させることが可能である。製剤実施例中の部 は重量部を示す。

実施例15 水和剤

本発明化合物 4 0 部 珪藻土 5 3 部 高級アルコール硫酸エステル 4 部 アルキルナフタレンスルホン酸塩 3 部 以上を均一に混合して微細に粉砕すれば、有効成分 4 0 % の水和剤を得る。

実施例16 乳剤

本発明化合物・3 0 部キシレン3 3 部ジメチルホルムアミド3 0 部ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル7 部

以上を混合溶解すれば、有効成分30%の乳剤を得る。

実施例17 粉剤

の粉剤を得る。

本発明化合物1 0 部タルク8 9 部ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル1 部以上を均一に混合して微細に粉砕すれば、有効成分 1 0 %

実施例18 粒剤

本発明化合物5部クレー73部ベントナイト20部ジオクチルスルホサクシネートナトリウム塩1部リン酸ナトリウム1部

以上をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合せた後、造 粒乾燥して有効成分 5 % の粒剤を得る。

実施例19 懸濁剤

本発明化合物	1 0 岩	ß
リグニンスルホン酸ナトリウム	4 岩	邳
ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム	1 岩	郡
キサンタンガム	0. 2 普	ß
水	84.8普	ß

以上を混合し、粒度が1ミクロン以下になるまで湿式粉砕すれば、有効成分10%の懸濁剤を得る。

なお、本発明化合物は単独でも十分有効であることは言うまでもないが、効力が不十分もしくは弱い病害又は有害昆虫、 ダニに対しては各種の殺菌剤や殺虫・殺ダニ剤の1種又は2 種以上と混合して使用することも出来る。

本発明化合物と混合して使用出来る殺菌剤、殺虫剤、殺ダニ剤、植物生長調節剤の代表例を以下に示す。

〔殺菌剤〕

キャプタン、フォルペット、チウラム、ジネブ、マンネブ、 マンコゼブ、プロピネブ、ポリカーバメート、クロロタロニ

ル、キントーゼン、キャプタホル、イプロジオン、プロサイ ミドン、ビンクロゾリン、フルオロイミド、サイモキサニル、 メプロニル、フルトラニル、ペンシクロン、オキシカルボキ シン、ホセチルアルミニウム、プロパモカーブ、トリアジメ ホン、トリアジメノール、プロピコナゾール、ジクロブトラ ゾール、ビテルタノール、ヘキサコナゾール、マイクロブタ ニル、フルシラゾール、エタコナゾール、フルオトリマゾー ル、フルトリアフェン、ペンコナゾール、ジニコナゾール、 サイプロコナゾール、フェナリモール、トリフルミゾール、 プロクロラズ、イマザリル、ペフラゾエート、トリデモルフ、 フェンプロピモルフ、トリホリン、ブチオベート、ピリフェ ノックス、アニラジン、ポリオキシン、メタラキシル、オキ サジキシル、フララキシル、イソプロチオラン、プロベナゾ ール、ピロールニトリン、ブラストサイジンS、カスガマイ シン、バリダマイシン、硫酸ジヒドロストレプトマイシン、 ベノミル、カルベンダジム、チオファネートメチル、ヒメキ サゾール、塩基性塩化銅、塩基性硫酸銅、フェンチンアセテ ート、水酸化トリフェニル錫、ジエトフェンカルブ、メタス ルホカルブ、キノメチオナート、ビナパクリル、レシチン、 重曹、ジチアノン、ジノカップ、フェナミノスルフ、ジクロ メジン、グアザチン、ドジン、IBP、エディフェンホス、 メパニピリム、フェリムゾン、トリクラミド、メタスルホカ ルブ、フルアジナム、エトキノラック、ジメトモルフ、ピロ キロン、テクロフタラム、フサライド。

〔殺虫・殺ダニ剤〕

クロルベンジレート、クロルプロピレート、プロクロノー ル、フェニソプロモレート、ジコホル、ジノブトン、クロル フェナミジン、アミトラズ、BPPS、PPPS、ベンゾメ ート、ヘキシチアゾクス、酸化フェンプタスズ、ポリナクチ ン、チオキノックス、CPCBS、テトラジホン、イソキサ チオン、アベルメクチン、多硫化石灰、クロフェンテジン、 フルベンズミン、フルフェノクスロン、BCPE、シヘキサ チン、ピリダベン、フェンピロキシメート、フェンチオン、 フェニトロチオン、ダイアジノン、クロルピリホス、ESP、 バミドチオン、フェントエート、ジメトエート、ホルモチオ ン、マラチオン、ジプテレックス、チオメトン、ホスメット、 メナゾン、ジクロルボス、アセフェート、EPBP、ジアリ ホール、メチルパラチオン、オキシジメトンメチル、エチオ ン、ピラクロホス、モノクロトホス、メソミルモノクロトホ ス、アルディカーブ、プロポキシュール、BPMC、MTM C、ナック、カルタップ、カルボスルファン、ベンフラカル プ、ピリミカープ、エトフェンカルブ、フェノキシカルブ、パ ーメスリン、サイパーメスリン、デカメスリン、フェンバレ レート、フェンプロパスリン、ピレトリン、アレスリン、テ トラメスリン、レスメスリン、ジメスリン、プロパスリン、ビ フェンスリン、プロスリン、フルバリネート、シフルスリン 、シハロスリン、フルシリネート、エトフェンプロックス、シ クロプロトリン、トラロメスリン、シラネオファン、ジフル・ ベンズロン、クロルフルアズロン、トリフルムロン、テフル

ベンズロン、ブプロフェジン、機械油。

〔植物生長調節剤〕

ジベレリン類(例えばジベレリンA。、ジベレリンA。、 ジベレリンA。) I A A、N A A。

産業上の利用可能性:

次に、本発明化合物が各種植物病害防除剤の有効成分として有用であることを試験例で示す。防除効果は、調査時の供試植物の発病状態、すなわち葉、茎等に出現する病斑や菌そうの生育の程度を肉眼観察し、菌そう、病斑が全く認められなければ「5」、無処理区に比べ10%程度認めれば「4」、25%程度認めれば「3」、50%程度認めれば「2」、75%程度認めれば「1」、無処理区の発病状態と差異がなければ「0」として、0~5の6段階に評価し、0,1,2,3,4,5で示す。

試験例1 テンサイ褐斑病防除試験(予防試験)

9 cmの素焼きポットで栽培したテンサイ幼苗(品種「バーレスストリーネ」、5~6 葉期)に本発明化合物の水和剤の所定濃度の薬液を散布し、葉を風乾させた後、テンサイ褐斑病菌(Cercospora beticola)の分生胞子懸濁液を噴霧接種し24~28℃、高湿度に1日間保ってから、23~30℃の温室に12日間保持して発病の状況を調査し、防除効果を求めた。その結果を第10表に示す。

第 10 表

	77 I U 32	
化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 1	2 0 0	5
I - 2	"	- 5
I - 3	"	5
I-4	. "	5
I — 5	<i>"</i>	5
I - 6	. "	5
I - 7	"	5
I-8	"	5
I — 9	"	5
I - 1 0	"	5
$I - 1 \ 3$	"	5
$I - 1 \ 4$	"	5
I - 15	"	5
I - 16	"	5
I - 17	"	5
I - 18 .	"	5
I - I 9	"	5
I-21	u*//	5
I - 2 2	"	5
I - 2 8	"	5
I - 3 I	"	5
$1 - 4 \ 3$	"	5
I — 4 5	"	4
I - 4 6	"	5
I - 4 7	"	5
I - 4 8	"	5
I - 4 9	"	5
I - 5 2	"	4
I — 5 5	"	4
<u>-</u>		

第 10 表 (つづき)

,		* 10 X (22)	
	化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
	I - 5 6	2 0 0	4
	I - 5 8	"	4
	I - 59	"	4
	I - 6 1	"	5
	I - 6 3	"	5
	I-64	"	4
	I - 6 8	"	4
	I - 71	"	5
	I - 73	"	5
	I - 7 4	"	4
	I - 77	"	5
	I - 78	"	5
	I - 79	"	5
	I - 80	"	5
	I - 8 2	" .	4
	I-86 .	"	4
	1 - 8 8	"	5
	1 - 89	"	5
	I — 9 2	"	5
	I — 9 3	"	4
	I — 9 6	"	4
	I — 9 9	"	5
	I - 1 0 0	"	4
	$I - 1 \ 0 \ 1$	"	5
	$I - 1 \ 0 \ 2$	"	4
	I - 1 0 4	"	4
	I — 1 0 9	"	4
	I - 1 1 3	"	4
	I - 1 2 0	"	5
	I - 1 2 4	"	5
		 	

第 10 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
10日初年与	有	的标划未
I - 1 2 5	200	5
I - 1 2 6	<i>"</i>	5
I - 1 2 7	"	5 5
I - 1 3 3	"	5 5 5 5
I - 1 3 4	"	5
I - 1 3 7	· //	5
I - 1 3 8	"	5
$I - 1 \ 4 \ 0$	"	5
I - 145	"	4
$I - 1 \ 4 \ 6$	"	4
I - 152	"	4
I - 1.54	"	4
I - 160	"	5
I - 161	"	5
I - 162	"	5 5 5 5 5
II-1	"	5
II-2	"	5
II-3	"	5 5
II-4	<i>"</i> .	5
II-5.	"	4
II-7	"	. 4
11 – 8	"	÷5· ·
11-9	"	4
II-11	"	5
II-12	"	5
II-13	"	5 5
II-14	"	5 5
II-15	<i>"</i>	5
II-16	. //	4
II-17	"	. 5
II-18	"	5
II-19	"	4

第 10 表 (つづき)

	·	
化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
II-22	200	4
II - 2 4	"	4
II-25	"	5
11-26	"	5
II – 2 8	"	5
II-29	"	5
0 8 - 11	"	5
II - 3 1	"	4
11-33	"	4
II - 37	"	5
11 - 38	"	5
11 - 39	"	4
II-40	"	5
11 - 42	"	5
II-44	"	5
II – 4 5	<i>"</i>	4
II-49	<i>"</i>	4
III – 1	"	4
III – 4	"	4
IV-7	"	4
1V-9	"	4
IV-10	"	5
V-6	"	5
V – 7	<i>"</i>	4
V – 8	"	5
V - 9	"	4
V - 1 0	"	5
V - 1 1	"	5
V - 1 2	<i>n</i> ·	5

第 10 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
VI - 1	200	5
VI - 2	"	5
8 – IV	"	4
VI - 4	"	5
VI — 5	"	5
VI — 6	"	4
8 — IV	"	5
9 — IV	"	5
VII — 1	"	5
VII- 2	"	4
8 — IIV	"	4
VI I — 4	" .	4
VII – 5	"	4
VII-6	"	4
VII-7	,	5
VIII-5 .	"	4
0 - 111V	"	4
7 - 111V	"	4
VIII-11	"	4
VIII-16	"	4
VIII—18	. "	4
VIII—19	"	5
VIII-20	. ".	4
IX- 4	"	4
対照剤A*1	"	4
対照剤B*2	"	3
対照剤 C * 3	"	3
		

*1: mancozeb 75%水和剤

*2: chlorothalonil 75%水和剤

*3: fentin hydroxide 17%水和剤

試験例2 テンサイ褐斑病防除試験(治療試験)

9 cmの素焼きポットで栽培したテンサイ幼苗(品種「バーレスストリーネ」、5~6 葉期)にテンサイ褐斑病菌(Cercospora beticola)の分生胞子懸濁液を噴霧接種し24~28℃、高湿度に1日間保ってから、23~30℃の温室に2日間保持した後本発明化合物の水和剤の所定濃度の薬液を散布し、葉を風乾させた後、温室に10日間保ってから発病の状況を調査し、防除効果を求めた。その結果を第11表に示す。

第 11 表

Г			
•	化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
	I — 1	200	5
1	I - 2	" <i> </i>	5
	I - 3	"	5
	I-4		5
	I - 5	"	5
	I-6	. "	5
	I-7	"	5
	1 - 8	"	5
	I — 9	"	5
	I - 1 0	"	5
	I - 1 3	<i>"</i>	5
	$I - 1 \ 4$	"	5
	I - 15	"	5
	I - 16	"	5
	I - 17	" .	5
	I - 1 8 .	"	5
	I - 1 9	"	5
	I - 2 0	"	4
	I - 2 1	"	5
	I - 2 2	"	5
	I - 2 8	"	5
	I - 3 1	"	5
	$I - 4 \ 3$	"	5
	I-45	"	4
	I-4 6	. "	5
	I-47	"	5
	I-48	"	5
	I - 49	"	5
	I - 5 2	"	4
_			

第 11 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 5 5	2 0 0	4
I-56	"	4
I - 5 8	"	4
I - 5 9	"	4
I - 6 1	"	5
I - 6 3	"	5
$I - 6 \ 4$	"	4
I - 68	"	5
I - 71	"	5
I - 73	"	5
I - 7 4	"	4
I - 77	"	5
I - 78	"	5
I - 79	"	5
I - 8 0	"	5
I - 82 .	"	5
I - 86	"	4
1 - 8 8	"	5
I - 8 9	"	5
I - 9 2	"	4
I - 9 3	"	4
I - 9 6	"	4
$I - 3 \ 3$	"	4
I - 1 0 0	. "	4
I - 1 0 2	"	4
I - 1 0 4	" .	4
I - 1 0 9	"	4
I - 1 1 3	"	4
I - 1 2 0	"	5
I - 1 2 4	"	-5

第 11 表 (つづき)

x 11 x () Je)		
化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 1 2 5	2 0 0	5
I - 1 2 6	"	5
I - 1 2 7	"	5
I - 1 3 3	"	5
I - 1 3 4	"	5
I - 1 3 7	"	5
I - 1 4 0	"	5
I - 1 4 5	"	5
I - 1 4 6	"	4
I - 1 4 7	"	4
I - 1 5 2	"	4
I - 1 5 4	"	4
I — 1 5 5	<i>"</i>	5
I - 160	"	5
I - 1 6 1	,	5
I - 162	"	5
II – 1	, ,	5
[[-2	"	5
11-3	"	5
II – 4	<i>"</i>	5
II – 5	"	4
11 – 6	"	4
8 – 11	"	4
11 – 9		4
II – 1 1	"	5
11-12	"	5
II – 1 3	"	5
II – 1 4	"	5
II – 1 5	<i>"</i>	5
II — 1 6	<i>"</i>	5
II – 1 7	"	5
11-18	<i>"</i>	5

第 11 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
II-19	200	5
11-22	"	4
II-24	"	5
II - 2 5	"	5
II - 2 6	"	5
II - 2 8	"	5
II - 2 9	"	5
11 - 30	"	5
II - 31	"	5
11 - 33	"	4
11 - 37	"	5
11 - 38	"	5
11 - 39	"	4
II-40	"	5
II-42	<i>"</i> .	5
II-44.	"	5
III-1	· //	4
III-4	"	5
III-11	"	4
III-12	"	5
IV – 7	"	5
IV— 9	"	5
IV-10	"	5
V-6	<i>"</i>	5
V – 8	"	5
V-10	. "	5
V-12	<i>"</i>	5
VI — 1	"	4
VI - 2	"	5
8 – IV	"	5
VI — 4	. "	5

第 11 表 (つづき)

		
化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
VI — 5	2 0 0	5
8 — IV	"	5
8 — IV	"	4
9 — IV	"	4
VI - 10	"	5
VII-1	"	4
8 - I I V	"	4
VII - 4	"	5
VII - 6	"	5
VIII — 1	"	5
VIII — 5	"	4
VIII-11	H	⁻ 5
VIII - 18	"	5
VIII — 19	"	5
IX- 4	<i>"</i>	4
対照剤C*4	"	0
対照剤D*5	"	5
対照剤E*6	5 0	3

*4: fentin hydroxide 17%水和剤

*5: thiophanate-methyl 70%水和剤

*6: Kasugamycin·HCl 2.3%液剤

試験例3 コムギうどんこ病防除試験(予防試験)

素焼きポットで栽培したコムギ幼苗(品種「農林 6 1 号」、 1. $0 \sim 1$. 2 葉期)に本発明化合物の水和剤の所定濃度の薬液を散布し、葉を風乾させた後、コムギうどんこ病菌(Ery siphe graminis f.sp.tritici)の分生胞子を振り払い接種し、2 $2 \sim 2$ 5 $\mathbb C$ の温室で 7 日間生育させ、防除効果を調査した。その結果を第 1 2 表に示す

第 12 表

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I – 1	200	5
I-2	"	5
I-3	" .	5
I - 4	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	5
I — 5	. "	4
I - 6	"	4
1 - 9	"	4
I - 1 0	"	4
I - 1 3	"	4
I - 1 4	<i>"</i>	5
I — 1 5	"	5
I — 1 6	"	5
I – 1 7	"	4
I — 1 8	"	4
I - 1 9	"	4
I-20 .	"	5
I - 2 1	"	5
I-43	"	4
I — 4 6	"	5
I-47	"	4
I-48	"	5
I - 5 8	"	4
I - 6 2	· <i>II</i>	4
I - 6 3	<i>"</i>	5
I - 6 4	"	5
I - 7 4	"	4
I - 7 7	<i>"</i>	4
I - 8 0	"	4
1 - 8 8	"	5

第 12 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 8 9	200	4
I - 1 0 1	"	4
I - 1 0 4	"	4
I - 1 2 4	"	4
I - 1 2 6	"	5
I - 1 3 3	"	4
I - 1 3 4	"	5
I - 1 3 7	"	5
I - 1 4 0	"	5
I - 1 4 5	"	5
I - 152	"	5
I — 1 5 5	"	4
I — 1 5 9	"	4
I - 1 6 0	"	5
I - 1 6 1	"	4
I - 162	"	4
II-3	"	5
II-4	"	4
II-5	"	4
II-6	"	4
II-7	"	4
II-13	"	5
II-16	"	4
II-18	"	4
11 - 22	"	4
11 - 29	"	4
II — 3 7	"	5
11-38	"	5.
11-39	"	4
II — 4 0	"	5
II-42	"	5
I		

第 12 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
II - 4 9	2 0 0	4
III-1	" .	4
111 – 9	" "	5
III-12	"	4
IV — 5	" .	4'
IV- 6	"	4
IV-7	"	4
8 – VI	"	4
IV- 9	"	4
IV-10	"	4
IV-12	"	4
V - 6	. "	4
V - 7	"	4
VI — 1	"	4
VI — 4	"	4
VI - 1 0 .	"	4
VII — 4	. "	4
VII — 5	" -	4
VIII-I	"	4.
8 — IIIV	"	4
7111V	"	4
VIII-11	"	. 4
VIII — 19	"	4
対照剤F* ⁷		3

^{*7:} sulfur, 水和硫黄75%水和剤

試験例4 イネいもち病防除試験(予防試験)

プラスチックポットで育苗したイネ(品種 「日本晴」、3.0 葉期)幼苗に、本発明化合物の水和剤の所定濃度の薬液を散布し、室温で風乾後、培養で得たイネいもち病菌(Pyricularia oryzae)の分生胞子の懸濁液を噴霧接種して、25℃、暗黒下、48時間高湿度に保持した。その後、植物を25~27℃、湿度70%以上の恒温室内で育成した。接種7日後に発病状況を調査し、防除効果を求めた。その結果を第13表に示す。

第 13 表

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 1	2 0 0	5
I-2	"	5
1 – 3	"	5
I - 4	"	5
I - 5		5
I - 6	"	5
I - 7	"	5
I — 8	"	5
I — 9	<i>"</i> -	5
I - 1 0	"	5
I - 1 3	"	5
I - 1 4	"	5
I — 1 5	"	5
I - 1 6	"	5
I - 1 7	"	5
I - 1 8	,,	5
I - 1 9	"	5
I-20	. "	5
I - 2 1	"	5
I - 2 2	<i>"</i>	5
I – 2 3	"	. 5
I - 2 4	"	5
I - 2 5	"	5
I - 2 6	"	5
I - 2 7	"	5
I - 2 8	"	5
I - 3 1	"	5
I - 4 3	"	5
I - 4 5	<i>"</i>	5

第 13 表 (つづき)

	T	
化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 4 6	2 0 0	5
I-47	"	5
I - 4 8	"	5
I - 4 9	"	5
I - 5 4	"	5
I - 59	"	5
I - 6 3	"	5
I - 70	"	5
I - 7 1	"	5
I - 72	"	5
I - 73	"	5
I - 74	"	5
I - 75	"	5
I - 76	"	5
I - 77	"	5
I-78	<i>"</i>	5
I - 79	"	5
I - 8 0	"	5
I - 8 2	"	5
I - 85	"	5
I - 8 8	"	5
I - 8 9	"	5
1 - 9 0	"	5
I — 9 2	"	5
I — 9 9	"	5
I — 1 1 3	"	5
I - 1 2 5	"	5
I - 1 2 6	"	5
I - 1 3 2	"	5
L		

第 13 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I-133	2 0 0	5
I - 1 3 4	"	5
11-1	<i>"</i>	5
11-2	"	5
11-3	"	5
II-4	"	5
11 – 5	"	5
II-6	"	5
8 – 11	"	5
II-11	"	5
II-12	"	5
II - 1 3 ···	"	5
II-14	"	5
II — 1 5	"	5
II-16	"	5
II – 1 7	"	5
11-26	"	5 .
III – 1	"	5 ~ .
III – 2	"	5
111 – 3	"	5
111 – 9	"	5
IV- 1	"	5
IV- 2	"	5
IV- 5	"	5
IV — 6	"	. 5
IV – 8	"	5
IV- 9	"	4
IV-10	"	5
IV-13	. "	5
IV-15		5

第 13 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
V-1 VII-1 VIII-8 VIII-19 対照剤G*8 対照剤H*9	200	5 5 5 4 4

*8: isoprothiolane 40%水和剤

*9: fthalide 50%水和剤

試験例5 コムギ眼紋病防除試験(治療試験)

プラスチックポットで育苗したコムギ(品種 「ホロシリ」、3.5 葉期)幼苗に、培養で得たコムギ眼紋病菌(Pseudocercosporella herpotrich oides)の分生胞子の懸濁液を噴霧接種し、15℃、暗黒下、4日間高湿度に保持した後、本発明化合物の水和剤の所定濃度の薬液を散布し、室温で風乾した。このように処理された植物を15~18℃、高湿度下に、照明と暗黒をくり返しながら生育させた。接種35日後に発病状況を調査し、防除効果を求めた。その結果を第14表に示す。

第 14 表

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 1	200	5
I - 2	"	5
I - 3	"	5
I - 4	"	5
I — 5	"	5
I — 6	"	5
I - 7	"	5
I — 8	"	5
1 - 9	"	5
I - 1 0	"	5
$I - 1 \ 3$	"	5
I - 1 4	"	5
I - 15	"	4
I - 16	"	5
I - 17	"	4
I — 1 8	<i>"</i>	4
I - 19	"	5
I - 21	"	5
I - 2 2	"	5
I - 26	"	5
I - 27	"	5
I - 2 8	"	5
$I - 4 \ 3$	"	5
I — 4 5	"	4
I - 4 6	"	5
I — 4 7	"	4
I - 4 8	"	5
I — 4 9	"	5
I - 5 2	"	4

第 14 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 5 4	2 0 0	4
I - 5 5	"	4
I-56	"	4
I - 5 9	"	4
I - 6 3	"	5
I - 7 1	"	5
I - 7 3	"	5
I - 7 4	"	4
I - 7 7	"	5
I - 78	"	5
I - 7.9	"	5
I - 8 0	"	5.
I - 8 1	"	5
I - 8 2	"	5
I - 85	"	5
I - 8 8	,,	5
1 - 8 9	"	5
I - 9 2	"	5
I - 9 9	"	5
I - 1 1 3	"	4
I - 1 1 8	"	4
I - 1 2 0	"	5
I - 1 2 4	"	5
I - 1 3 2	"	5
I - 1 3 3	"	5
I - 1 3 4	"	5
I - 1 3 5	<i>"</i>	5
I - 158	"	4
II – 1	<i>"</i>	5
II – 2	"	5

第 14 表 (つづき)

有効成分濃度(ppm)	防除効果
200	4
"	4
"	4
"	4
"	5
"	4
"	5
"	5
"	5
"	5
"	4
"	4
"	4
"	4
<i>"</i>	4
,,	5
"	4
"	5
<i>II</i> .	5
. "	4
"	5
"	4
"	5
·· *12	0
	200

*10: thiophanate-metyhl 70%水和剤

 *11 : oxine copper 30%+copper

hydroxide 10% 40% 水和剤

*12 : 市販の40%水和剤の2,000倍希釈液

試験例6 リンゴ黒星病防除試験(予防試験)

素焼きポットで栽培したリンゴ幼苗(品種「国光」、3~4葉期)に、本発明化合物の水和剤の所定濃度の薬液を散布し風乾させた後、リンゴ黒星病菌(Venturia inaequalis)の分生胞子を接種し、照明下(明、暗くりかえし)、20℃、高湿度の室内に2週間保持した後、防除効果を調査した。その結果を第15表に示す。

第 15 表

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 1	200	4
I-2	"	5
I-3	"	5
I - 4	"	5
I-5	"	- 5
I - 6	"	5
I - 7	"	5
I - 8	"	5
I - 9	"	5
I-10	"	5
I - 1 1	"	5
I - 1 2	. "	5
I — 1 3	"	5
$I - 1 \ 4$	"	5
I — 1 5	"	4
I — 1 6	<i>"</i>	5
I - 1 7	"	5
I — 1 8	"	5
I - 1 9	<i>"</i>	5
I - 2 0	<i>"</i>	5
I - 2 1	"	5
I - 2 2	<i>"</i>	5
I - 2 6	"	5
I - 2 7	"	5
I - 2 8	"	5
I-37	<i>"</i>	4
I - 4 6	"	5
I - 4 7	"	5
I - 4 8	"	5

.

第 15 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 5 0	2 0 0	5
I - 52	"	4
I - 5 5	"	5
I - 6 1	"	5
I - 6.2	"	5
I - 6 3	"	4
I-64	"	4
I-67	"	5
1 - 6 8	"	5
I-70	"	4
I - 71	"	5
I-73	"	5
I - 7 4	"	5
I - 7 7	"	5
I - 7 8	"	5
I - 7 9	"	5
I - 8 0	"	4
I-82	"	5
I — 8 3	"	5
I - 85	"	5
$I - 8 \ 6$	"	5
I - 8 8	"	4
I - 8 9	"	. 4
1 - 9 6	"	4
1 - 9 9	"	4
$I - 1 \ 0 \ 1$	"	5
I - 1 0 4	"	4 .
I - 1 0 9	<i>II</i> ·	4
I - 1 2 0	"	5
I - 1 2 2		5

第 15 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 1 2 4	200	4
I - 1 2 5	"	5
$I - 1 \ 2 \ 6$	"	5
$I - 1 \ 3 \ 2$	"	5
$I - 1 \ 3 \ 3$	<i>"</i>	5
I - 1 3 4	"	5
$I - 1 \ 3 \ 5$	"	5
I - 1 3 7	"	5
I - 138	"	5
I - 1 3 9	"	4
$I - 1 \ 4 \ 0$	"	5
$I - 1 \ 4 \ 2$	"	5
$I - 1 \ 4 \ 5$	"	5
$I - 1 \ 4 \ 6$	"	5
I - 1 5 2	"	5
I - 154	"	4
I - 156	"	4
I - 157	"	4
I - 158	"	5
I - 159	"	5
I - 160	" .	4
I - 161	"	5
I - 162	"	5
II – 2	"	4
11 - 3	"	5
II-4	. "	5
II – 5	"	5
11 - 6	"	4
11 - 8	"	4
II - 12	"	4
II-13	"	5

第、15 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
11-14	2 0 0	5
11-15	"	4
II - 1 6	"	4
11-17	"	5
II — 1 9	"	5 -
11-24	"	5
11-25	"	5
11-27	"	4
11-29	"	5
11 - 30	"	4
II-36	"	5
II-37	'"	5
11-38	"	5
11-39	"	5
II — 4 0	"	5
11-42	"	5
II-44	"	5
II – 4 5	"	5
11-47	"	5
II-49	"	4
III – 1	"	4
III – 4	"	4
111 – 9	"	5
III-11	."	4
[[[-12	"	4
III – 13	"	4
III – 14	· //	5
III — 15	"	4
IV- 1	"	4
IV — 5		5
IV- 6	"	4

第 15 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
IV- 7	2 0 0	4
IV- 8	"	4
IV- 9	"	4
IV-10	"	4
IV-12	"	4
IV-13	//	4
IV-17	"	4
V-1	"	4
V-2	"	4
V - 4	"	5
V-5	"	4
V-6	"	5
V-7	"	5
V - 8	"	5
V-9	"	5
V-10	,,	5
V-11	"	5
V - 1 2	"	5
$V - 1 \ 3$	"	5
$V - 1 \ 4$	"	5
V - 15	"	5
V-16	"	5
VI - 1	"	5
VI - 3	"	5
VI - 4	"	5
VI — 5	"	4
VI - 6	"	5
VI — 8	" .	4
VI — 9	"	4
VI - 1 0	"	5

第 15 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
VI - 1 1	2 0 0	4
VII - 1	"	4
VII - 2	"	4
8 - 117	"	4
VII - 4	"	4
VII - 5	"	4
6 — I I V	"	4
VIII - 1	"	5
8 - 111A	"	5
VIII - 4	"	5
VIII - 5	"	5
8 — I I I V	. "	4
VIII — 7	1 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	5
8 — I I I V	"	5
VIII- 1 1	"	5
VIII-16	<i>"</i>	4
VIII — 1 9	"	4
VIII-26	"	4
VIII - 2 9	"	4
IX- 4	"	4
IX-14	<i>"</i>	4
対照剤J*13	"	4

*13 : captan 80%水和剤

試験例7 キュウリ灰色かび病防除試験(予防試験)

素焼きポットに育苗したキュウリ(品種 「四葉」、1.0 葉期)幼苗に、本発明化合物の水和剤の所定濃度の薬液を散布した。散布後、植物を室温で風乾し、培養で得た灰色かび病菌(Botrytis cinerea、ベンズイミダゾール系薬剤およびジカルボキシイミド系薬剤に感受生を示す菌、以下、薬剤耐性菌と称す。両系薬剤に耐性を示す菌、以下、薬剤耐性菌と称す。)の胞子の懸濁液(グルコースおよびイーストエキス含有)でキュウリ本葉に滴下接種し、20℃、暗黒下、高湿度に保持した。接種4日後、発病状況を調査し、防除効果を求めた。その結果を第16表に示す。

第 16 表

	化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除	効 果
		日外从刀 碳及(ppiii/	薬剤感性菌	薬剤耐性菌
	I - 2	2 0 0	4	4
	I - 3	"	4	4
	I - 4	"	4	4
	I - 5	."	4	4
	I - 6	"	4	4
	I - 7	"	4	4
	I - 8	<i>"</i>	4	4
	I — 9	"	4	4
	I - 1 0	"	4	4
1	$I - 1 \ 3$.//	4	4
	$I - 1 \ 4$	"	4	4 .
	I - 1 6	"	4	4
	I - 2 0	<i>"</i>	4	4
	I - 2 1	"	4	4
	I - 2 2	"	4	4
	I-2.5	"	4	. 4
	I - 2 6	,	4	4
	I - 27	"	4	4
	I-28	""	4	4
	I - 3 8	"	4	4
	I-40	"	• 4	. 4
	I-50	"	5	5
	I — 5 5	· //	4	4
	I-62		4	4
	I-73	<i>"</i>	4	4
	I-77	"	4	4
	I - 7 8	"	4	4.
	I - 7 9	"	. 4	4
_				

92

第 16 表 (つづき)

		防除	効 果
化合物番号	有効成分濃度(ppm)	薬剤感性菌	薬剤耐性菌
I - 8 0	200	4	4
I - 81	"	4	4
I - 8 2	"	4	4
1 - 86	"	4	4
I - 8 8	"	4	4
I - 8 9	"	4	4
I - 9 3	"	4	4
I - 9 4	"	4	4
I - 9 5	"	4	4
I - 9 6	"	4	4
I - 1 0 4	"	4	4
I - 1 2 0	"	5	5
I - 1 2 4	"	4	4
I - 1 2 5	"	5	5
I - 1 2 6	"	5	5
I - 1 3 2.	"	4	4
I - 1 3 3	"	4	4
I - 1 3 4	"	4	4
I — 1 3 5	"	4	4
I - 1 3 7	"	5	5
$I - 1 \ 4 \ 0$	"	4	4
I - 1 5 7	"	4	4
I - 160	"	4	4
I - 161	"	4	4
II-3	"	4	4
II-4	"	4	4
II – 1 3	"	5	5
II - 16	"	4	4
II-17	"	4	4
11-29	"	4	4
II - 3 0	"	4	4

1-

16 表 第 (つづき)

: thiophanate-metyhl 70%水和泵 : polyoxine complex 10%水和剤 : vinclozolin 50%水和剤 70%水和剤

試験例 8 ラッカセイ褐斑病防除試験(予防試験)

素焼きポットに育苗したラッカセイ(品種 「ナカテユタカ」、4.0複葉期)幼苗に、本発明化合物の水和剤の所定濃度の薬液を散布した。散布後、植物を室温で風乾し、培養で得たラッカセイ褐斑病菌(Mycosphaerellaarachidis)の胞子の懸濁液で噴霧接種し、24~28℃、高湿度に1日間保持してから、23~30℃の温室に12日間生育させ、発病状況を調査し、防除効果を求めた。その結果を第17表に示す。

第 17 表

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 1	2 0 0	5
I-2	" "	5
I-3	"	5
I - 4	"	5
I - 5	"	5
I - 6	"	5
I - 7	"	5
I - 8	"	5
I — 9	,,	5
I - 1 0	"	5
I - 1 1	"	5
I — 1 3	"	5
I-14	"	4
I — 1 5	" .	4
I - 1 6		4
I-17	"	4
I - 1 8	. "	4
I - 19	"	5
I-20	"	4
I - 21	"	5
I - 2 2	"	5
I-26	"	5
I-27	"	4
I-28	. "	5
I-43	"	5
I-45	"	4
I-46	· //	5
I-47	"	4
I — 4 8	"	

第 17 表 (つづき)

	1
有効成分濃度(ppm)	防除効果
2 0 0	5
<i>"</i>	4
"	4
"	4
"	4
"	5
"	5
"	4
<i>"</i>	4
"	5
"	5
"	5
"	5
"	4
" .	5
"	4
"	4
"	4
"	4
"	5
<i>"</i>	4
"	4
"	4
"	5
"	5
"	5 .
"	5
"	5
"	5
	200

97

第 17 表 (つづき)

化合物番号	有効成分濃度(ppm)	防除効果
I - 1 3 4	2 0 0	5
I - 1 3 5	"	5
11-1	"	5
11-3	"	5
II-4	"	4
II – 5	"	5
8 - 11	"	4
8 – 11	"	5
11 – 9	"	4
II-11	"	5
II = 1 3	"	5
II-14	"	5
II-17	"	5
11 - 26	"	5
11-28	<i>"</i>	5
II - 2 9 ·	"	5
II - 30	' " · · · ·	5
II - 31	"	5
11 - 33	"	5
V-1	"	4
V-6	"	5
V – 8	"	4
VII - 1	"	5
VIII - 1 9	"	5
VIII- 2 8	· //	4
対照剤 B * 17	"	4

*17 : chlorothalonil 75%水和剤

請求の範囲

1. 一般式〔I〕

$$A \xrightarrow{B} \stackrel{D}{\longrightarrow} V$$

$$(0)_{\alpha}$$

$$(1)$$

(式中、Aは置換されていてもよいアリール基又は置換されていてもよいヘテロアリール基を、

Bは、酸素原子、硫黄原子、式-N(R¹)-(式中、R¹は水素原子、低級アルキル基又はアシル基を示す。)、

$$-\frac{r^{1}}{c}, \quad -\frac{r^{1}}{c} - \frac{r^{3}}{c} - \frac{r^{3}}{c} - \frac{r^{3}}{c} - \frac{r^{5}}{c} - \frac{r^{5}}{c},$$

$$-\frac{1}{c} - \frac{1}{c} - \frac{1}{c} - \frac{1}{c} - \frac{1}{c} - \frac{1}{c} - \frac{1}{c}$$

(式中、r¹, r², r³, r⁴, r⁵, r⁵はそれぞれ水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、ヒドロキシ基、シアノ基、フェニル基、低級アルキルカルボニルオキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキル置換されたカルバモイルオキシ基、低級アルコキシ置換されてもよいアルコキシ基、ヒドロキシアルキル基を、またr¹とr²、r³とr⁴又はr⁵とr⁵は一緒になってオキソ基、チオオキソ基、置換されてもよいイミノ基、置換されてもよいアルキリデン基、オキシラニル基、シクロアルキル基を、さらにr¹とr³又はr³とr⁵が一緒になって二重結合を示す。)

nは、0又は1を、 Dは式-C(R)=

(式中、Rは水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、シアノ基、低級アルコキシカルボニル基、 、ホルミル基、ヒドロキシイミノメチル基、カルボキシル基 、トリ低級アルキルシリル基、ヒドロキシ基、又はモノもし くはジ低級アルキル基で、アシル基でもしくは低級アルコキ シカルボニル基で置換されていてもよいアミノ基を示す。) 又は窒素原子を、

Yは、低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、アシロキシ基、ベンジルオキシ基、低級アルキルスルホニルオキシ基、置換されてもよいフェニルスルホニルオキシ基、シアノ基、低級アルキルチオ基、モノもしくはジ低級アルキルアミノ基、カルバモイルオキシアルキル基、式-CH=CH-CH=CH-、又は低級アルコキシ基で置換されていてもよいフェニル基を、

mは、0,1又は2を、

qは、0又は1を示す。〕で表わされる化合物又はその塩。2. 一般式 [II]

$$A - (B) - \begin{cases} S \\ NH_2 \end{cases}$$

(A、B、nは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物と一般式 (III)

$$\begin{array}{c|c}
0 & (0) & \\
\hline
N & \\
\hline
N & \\
\end{array}$$
(111)

(Lは脱離基を示し、Y、m、R、qは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物とを反応させることを特徴とする一般式[I]

(A、B、n、R、Y、m、qは前記と同じ意味を示す。) で表わされる化合物の製造方法。

3. 一般式〔1〕

$$A \xrightarrow{(B)} N \qquad (I)$$

(A、B、n、D、Y、m、qは前記と同じ意味を示す。) で表わされる化合物の1種又は2種以上を有効成分として含 有することを特徴とする農園芸用殺菌剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP92/00336

			International Application No	
I. CLAS	BIFICATIO	N OF SUBJECT MATTER (If several cl	assification symbols apply, indicate	BİI) ⁶
Accordin	5	ional Patent Classification (IPC) or to both		
Int	. C1 ⁵	C07D417/04, A01N43 C07F7/08	/78, A01N43/82, A	01N55/00,
II. FIELD	S SEARCE			'' ''
		· Minimum Docu	mentation Searched ⁷	
Classificat	ion System		Classification Symbols	
, IP	С	C07D417/04, A01N43, C07F7/08	778, A01N43/82, A	01N55/00,
		Documentation Searched oth to the Extent that such Docume	er than Minimum Documentation nts are included in the Fields Search	ed a
III. DOCU	JMENTS C	ONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category •		on of Document, 11 with Indication, where a	ppropriate, of the relevant nessance	Relevant to Claim No. 13
Х		A, 4914207 (PFIZER I		1-2
		1 3, 1990 (03. 04. 9		1-2
	& EP	, A, 397365 & JP, A,	3-2180	
X	Chem:	ical Abstracts, Vol. 8), Abstract No. 232	111, No. 25, 682n	1-2
x	J. H	eterocycl. Chem., Vo	1 24 No 6	1-2
	(198	7), Culbertson, Town	1. 24, NO. 0, lev P e+ =1	1-2
	"New	7-Substituted quino	lone antibacteria	1
Ī	agent	s. The synthesis o	f 1-ethv1-1.4-	-
1	dihyd	dro-4-oxo-7-(2-thiaz	olyl and 4-	
	thiaz	colyl)-3-quinoline c	arboxylic acids."	.
1	P. 15	509-20	_	
. ,	25 -	244444		
x	DE, F	A, 3601196 (MERCK PA	TENT GMBH),	1-2
	July	23, 1987 (23. 07. 8°	/),	
.1	e up,	A, 62-181277 & EP, A, 4766213	A, 237695	
	a 05,	A, 4700213		*
x	Chemi	cal Abstracts, Vol.	104 No 25	1_2
	(1986), Abstract No. 2180)51e	1-2
* Special co	ategories of	cited documents: 10	"T" later document published aff	er the international filing date or
"A" docum	nent defining	the general state of the art which is not of particular relevance	priority date and not in confik	it with the application but cited to
"E" earlier	document i	or particular relevance but published on or after the international	"X" document of particular relevan	nce: the claimed invention cannot
tuing (date		be considered novel or can inventive step	not be considered to involve an
WINCH	19 C1/19G 10	may throw doubts on priority claim(s) or establish the publication date of another	"Y" document of particular relevan	nce; the claimed invention cannot
"O" docum	nent referring	Decial reason (as specified) to an oral disclosure, use, exhibition or	is combined with one or mo	re other such documents, such
other :	meana		combination being obvious to "&" document member of the sam	
	han the prior	ed prior to the international filing date but ity date claimed		
V. CERTIF				
ate of the A	Actual Comp	letion of the international Search	Date of Mailing of this Internations	I Search Report
		92 (03. 06. 92)	June 23, 1992	23. 06. 92)
ternational	Searching A	uthority	Signature of Authorized Officer	
Japan	ese Pa	atent Office		
		sheet) (lenuary 1996)		

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
X Chemical Abstracts, Vol. 82, No. 10, (1975), Abstract No. 67566a	1-2
X Chemical Abstracts, Vol. 76, No. 20, (1972), Abstract No. 119009u	1-2
VIT OBSERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for	or the following reasons:
This international search report has not been established in respect of certain duality distributions. 1. Claim numbers . because they relate to subject matter not required to be searched by this	s Authority, namely:
2. Claim numbers , because they relate to parts of the international application that do not con requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specific	nply with the prescribed cally:
3. Claim numbers , because they are dependent claims and are not drafted in accordance wi sentences of PCT Rule 6.4(a).	th the second and third
VI. OBSERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows:	ws:
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search representation of the international application	
2. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international states those claims of the international application for which fees were paid, specifically claims:	
3. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international seather invention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:	erch report is restricted to
As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the International Se invite payment of any additional fee. Remark on Protest	arching Authority did not
The additional search fees were accompanied by applicant's protest	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

	明の属する分野	の分類				
国際特別	F分類 (IPC)	Int. CL ⁵				
		C07D417/	04, A01N43	/78, A	01N43/82	
		A01N55/0	0, C07F7/0	8		
II. E	察調査を行ったが	分野				
		調査を行	った最小限	資料		
分類	体 系		分類記号			
_		-				
IPC C07D417/04, A01N43/78, A01N43/82						
		A01N55/0	0, C07F7/08	3		
	<u>.</u>	最小限資料以外	の資料で調査を行った(5 Ø		
	皇する技術に関す	トる文献				
引用文献の カテゴリー 英	引用文獻名	3 及び一部の箇所が関連	するときは、その関連する	富所の表示	請求の範囲の番号	
X	US. A.	4914207(P	FIZER INC).		1 - 2	
-		1990(03.0			•	
[-	P. A. 3-2180			
			·			
X			第111卷, 第25号	} ,	1 - 2	
	(1988)要約番号232(582n			
x	T Data	naamal Oham	1 04			
•		rocycl. Chem.,	vol. 24, ertson, Townle		1 – 2	
Ì						
	P. et. al New 7 - Substituted quinolone antibacterial agents. The synthesis of					
1	$1 - \text{ethyl} - 1 \cdot 4 - \text{dihydro} - 4 - \text{exo} - 7 - (2 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - $					
į	this zolyl and 4 - this zolyl) - 3 - quinoline					
ĺ	carboxylic acids. P. 1509-20					
3.	D. W.					
X		3601196(M) 1987(23. (ERCK PATENT	GMBH)	1 - 2	
※引用文献のカテゴリー 「丁」国際出願日又は優先日の後に公表された文献であって出						
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの			もの 願と矛盾するもの もの のために引用する		原理又は理論の理解	
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日			厅日 「X」特に関連のある文		文献のみで発明の新	
若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)			文献 規性又は進歩性が	ないと考えられる	60	
「O」口頭による関示、使用、展示等に言及する文献			「Y」特に関連のある文 文献との、当業者		文献と他の 1 以上の 日 る組合せによって進	
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の 日の後に公表された文献			顔の 歩性がないと考え	られるもの		
	に公安された文献	X	「&」同一パテントファ	ミリーの文献		
IV. 12	<u> </u>					
			国際調査報告の発送日	23.06	.92	
03.06.92						
際調査機関		権限のある職員	1.	4 C 9 0 5 1		
日本	国特許庁	(ISA/JP)	特許庁審査官	<u></u>		
				小神	正之●	

第2ページから続く情報						
(Ⅲ欄の銃き)						
2227695						
&JP, A, 62-181277&EP, A, 237695						
&US, A, 4766213						
X Chemical Abstracts, vol. 104, No. 25,	1 - 2					
X Chemical Abstracts, vol. (1986)要約番号218051e						
•	1 - 2					
X Chemical Abstracts, vol. 82, No. 10,	1 - 2					
(1975)要約番号67566 #						
	1 - 2					
X Chemical Abstracts, vol. 76, No. 20,						
V. 一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見	担定によりこの国際					
V	right to the total to the total tota					
1. 請求の範囲 は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするもの)である。					
1 請求の範囲は、国际制度とすることが						
2. 請求の範囲は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の)要件を満たしていな					
い国際出願の部分に係るものである。						
3 請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつPCT 規則6.4(a)第2文の規	見定に従って起草され					
ていない。						
VI. 発明の単一性の要件を満たしていないときの意見						
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。						
次に述べるようにこう国際には、						
	Etas II E a a d					
1 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報	告は、国際出朝のうへ					
- 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一						
0 一 泊加! で納付すべき手数料が指定した期間内に一部しか納付されながったので、	この国際調査報告は、					
手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。						
	and the state of t					
。 一 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際に	調査報告は、前氷の配					
囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。						
	mi					
→ 申加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な萌状の配	囲について調査するこ					
とができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。						
M て来判 駆送の由立てに関する注意						
―― ※ たしてかけれてき 手数料の納付と同時に、追加手数料異議の甲立てかされた。	_					
当加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされなかっ 追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされなかっ	た:					
The supplier of the supplier o						